### 明細書

# 新規インダゾール誘導体

## 技術分野

5 本発明は医薬として有用な新規インダゾール誘導体又はその塩に関する。本発明に係るインダゾール誘導体は、Rhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼが関与する疾患、例えば、緑内障等の眼疾患治療剤として有用である。

## 背景技術

- 10 低分子量GTP結合タンパク質であるRhoは種々の細胞膜受容体からのシグナルにより活性化される。活性化されたRhoは、Rhoキナーゼ情報伝達系及びアクトミオシン情報伝達系を介して、平滑筋収縮、細胞の形態変化、細胞運動、細胞分裂、細胞間接着、血小板凝集、白血球凝集、癌細胞の浸潤・亢進等、種々の細胞現象の分子スイッチとして機能する。
- 15 また、これらの細胞現象が、高血圧症、狭心症、喘息、末梢循環障害、早産、動脈硬化症、癌、炎症性疾患、自己免疫疾患、AIDS、受精及び受精卵の着床、骨粗鬆症、脳機能障害、細菌の消化管障害、緑内障、網膜症等の疾患に深く関与していることが知られている。

したがって、Rhoを阻害することで、前記のRhoが関与する疾患の予防及 び/又は治療が可能になると考えられている。

一方、Rhoを介する情報伝達系の下流に存在するRhoキナーゼを阻害することによっても、Rhoによる種々の細胞現象を抑制できることが知られている

すなわち、Rhoキナーゼを阻害する化合物は、前記のRhoが関与する疾患 25 、例えば、高血圧症、狭心症、喘息、末梢循環障害、早産、動脈硬化症、癌、炎 症性疾患、自己免疫疾患、AIDS、受精及び受精卵の着床、骨粗鬆症、脳機能

障害、細菌の消化管障害、緑内障、網膜症等の有効な予防及び/又は治療剤となると考えられている(国際公開WO98/06433号パンフレット)。

Rhoキナーゼ阻害剤は、一般的にRhoの活性化に伴い活性化されるセリン /スレオニンキナーゼの阻害剤として定義されている。そのRhoキナーゼ阻害剤には、ROK $\alpha$  (ROCK-II)、ROK $\beta$  (ROCK-I、p160ROCK)、その他のセリン/スレオニンキナーゼ活性を有するタンパク質を阻害する化合物等が含まれる。

公知のRhoキナーゼ阻害剤としては、国際公開WO98/06433号パンフレットに開示されているアミド誘導体、国際公開WO97/23222号パンフレット、Nature,389,990-994(1997)及び国際公開WO99/64011号パンフレットに開示されているイソキノリンスルホニル誘導体、国際公開WO01/56988号パンフレットに開示されているヘテロサイクルアミノ誘導体、国際公開WO02/100833号パンフレットに開示されているインダゾール誘導体、国際公開WO02/076976号パンフレット及び国際公開WO02/076977号パンフレットに開示されているキナゾリン誘導体等が挙げられる。

また、Rhoキナーゼ阻害剤が緑内障の治療剤として有用であることが国際公開WO00/09162号パンフレット及び国際公開WO00/57914号パンフレットに開示されている。

20 しかしながら、上記いずれの文献にも本発明に係るインダゾール誘導体につい ての具体的な開示はない。

#### 発明の開示

- 5

10

15

医薬として有用な新規インダゾール誘導体を創製すること、また、その誘導体 25 の新たな薬理作用を見出すことは非常に興味のある課題である。

本発明者等は、上記の課題を解決するために新規インダゾール誘導体の合成研

究を行い、数多くの新規化合物を創製することに成功した。

また、本発明に係るインダゾール誘導体の医薬としての有用性を種々検討したところ、本インダゾール誘導体はRhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼが関与する疾患の治療剤として有用であることを見出した。

- 5 さらに、本インダゾール誘導体のRhoキナーゼが関与する具体的な疾患への 適用を検証するために、本インダゾール誘導体の眼圧下降作用についても検討し た。その結果、本インダゾール誘導体は優れた眼圧下降作用を有しており、緑内 障等の眼疾患治療剤としても有用であることを併せて見出し、本発明を完成させ た。
- 10 すなわち、本発明は下記一般式 [I]で表される化合物又はその塩(以下、特記なき限り『本発明化合物』とする)及び本発明化合物を含有する医薬組成物に関し、より詳しくは、本発明化合物を有効成分とするRhoキナーゼ阻害剤に関する発明であり、より具体的には、緑内障等の眼疾患治療剤に関する発明である
- 15 本発明化合物は、以下1~4)に示す化学構造的特徴を有する:
  - 1) インダゾール環を主骨格とする。
  - 2) 環Xがインダゾール環に直接結合している。
  - 3) 環Xがアミノ基で置換されたアルキル基又はシクロアルキル基を有する。
- 4) 前記3) のアミノ基がアルキル基又はシクロアルキル基の1位に置換してい 20 る。

それら1~4)の各化学構造的特徴及び/又はそれらの組み合わせが、本発明化合物のRhoキナーゼ阻害作用の発現に重要である。

さらに、それら1~4)に加えて、

- 5) 前記3)のアミノ基が置換した炭素原子が不斉炭素原子とならない、
- 25 本発明化合物が特に優れたRhoキナーゼ阻害作用を有する。

$$R^1$$
  $R^2$   $R^5$   $R^3$  [1]

[式中、環Xはペンゼン環、又はピリジン環を示し;

R¹とR²は同一又は異なって、水素原子、又は置換若じくは無置換アルキル基を示し;

R¹とR¹は結合して、置換若しくは無置換シクロアルカン環を形成してもよく: R³とR⁴は同一又は異なって、ハロゲン原子、水素原子、ヒドロキシ基、置換若し くは無置換アルコキシ基、置換若しくは無置換アルケニルオキシ基、置換若しく は無置換アルキニルオキシ基、置換若しくは無置換シクロアルキルオキシ基、置 換若しくは無置換シクロアルケニルオキシ基、置換若しくは無置換アリールオキ 10 シ基、置換若しくは無置換アルキル基、置換若しくは無置換アルケニル基、置換 若しくは無置換アルキニル基、置換若しくは無置換シクロアルキル基、置換若し くは無置換シクロアルケニル基、置換若しくは無置換アリール基、カルボキシ基 又はそのエステル若しくはそのアミド、ヒドロカルボニル基、置換若しくは無置 換アルキルカルボニル基、置換若しくは無置換アリールカルボニル基、アミノ基 、置換若しくは無置換アルキルアミノ基、置換若しくは無置換アリールアミノ基 15 、メルカプト基、置換若しくは無置換アルキルチオ基、置換若しくは無置換アリ ールチオ基、スルフィン酸基又はそのエステル若しくはそのアミド、ヒドロスル フィニル基、置換若しくは無置換アルキルスルフィニル基、置換若しくは無置換 アリールスルフィニル基、スルホン酸基又はそのエステル若しくはそのアミド、 ヒドロスルホニル基、置換若しくは無置換アルキルスルホニル基、置換若しくは

20 ヒドロスルホニル基、置換若しくは無置換アルキルスルホニル基、置換若しくは 無置換アリールスルホニル基、ニトロ基、シアノ基、及び置換若しくは無置換単 環式複素環からなる群より選択される1又は複数の基を示し:

R<sup>5</sup>はハロゲン原子、水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは無置換アルコキシ基

、置換若しくは無置換アリールオキシ基、置換若しくは無置換アルキル基、及び 置換若しくは無置換アリール基からなる群より選択される1又は複数の基を示す 。以下、同じ。]

5 本発明は医薬として有用な新規インダゾール誘導体又はその塩を提供する。特に本発明化合物は、優れたRhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼが関与する疾患、例えば、緑内障等の眼疾患治療剤として有用である。

# 図面の簡単な説明

15

10 図1は、各投与群の眼圧の経時変化を示すグラフである。眼圧は初期眼圧から の変化値で示す。口は被験化合物1投与群を、〇はコントロール群を示す。

図2は、各投与群の眼圧の経時変化を示すグラフである。眼圧は初期眼圧からの変化値で示す。口は被験化合物2投与群を、〇はコントロール群を示す。

図3は、各投与群の眼圧の経時変化を示すグラフである。眼圧は初期眼圧からの変化値で示す。口は被験化合物3投与群を、〇はコントロール群を示す。

図4は、各投与群の眼圧の経時変化を示すグラフである。眼圧は初期眼圧から の変化値で示す。口は被験化合物4投与群を、〇はコントロール群を示す。

### 発明を実施するための最良の形態

20 本明細書中で規定した各環、原子又は基について以下に詳しく説明する。

『シクロアルカン環』とは、炭素原子数3~8個のシクロアルカン環を示す。 具体例として、シクロプロパン、シクロプタン、シクロペンタン、シクロヘキサン、シクロヘプタン、シクロオクタン等が挙げられる。

『単環式複素環』とは、窒素原子、酸素原子及び硫黄原子から選択される1若 25 しくは複数のヘテロ原子を環内に有する飽和又は不飽和の単環式複素環を示す。

飽和の単環式複素環の具体例として、窒素原子を環内に有するピロリジン、ピ

ラゾリジン、イミダゾリジン、トリアゾリジン、ピペリジン、ヘキサヒドロピリダジン、ヘキサヒドロピリミジン、ピペラジン、ホモピペリジン、ホモピペラジン等が、酸素原子を環内に有するテトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン等が、硫黄原子を環内に有するテトラヒドロチオフェン、テトラヒドロチオピラン等が、窒素原子と酸素原子を環内に有するオキサゾリジン、イソオキサゾリジン、モルホリン等が、窒素原子と硫黄原子を環内に有するチアゾリジン、イソチアゾリジン、チオモルホリン等が挙げられる。

不飽和の単環式複素環の具体例として、窒素原子を環内に有するジヒドロピロール、ピロール、ジヒドロピラゾール、ピラゾール、ジヒドロイミダゾール、イミダゾール、ジヒドロトリアゾール、トリアゾール、テトラヒドロピリジン、ジヒドロピリジン、ピリジン、テトラヒドロピリダジン、ジヒドロピリダジン、ピリジン、テトラヒドロピリミジン、ピリミジン、テトラヒドロピリミジン、ピリミジン、テトラヒドロピラジン、ジヒドロピラジン、ピラジン等が、酸素原子を環内に有するジヒドロフラン、フラン、ジヒドロピラン、ピラン等が、硫黄原子を環内に有するジヒドロチオフェン、チオフェン、ジヒドロチオピラン、チオピラン等が、窒素原子と酸素原子を環内に有するジヒドロオキサゾール、オキサゾール、ジヒドロイソオキサゾール、イソオキサゾール、ジヒドロオキサジン、オキサジン等が、窒素原子と硫黄原子を環内に有するジヒドロチアゾール、チアゾール、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロイソチアゾール、ジヒドロチアジン、チアジン等が挙げられる

10

15

20

25

『ハロゲン原子』とは、フッ素、塩素、臭素又はヨウ素を示す。

『アルキル』とは、炭素原子数  $1 \sim 6$  個の直鎖又は分枝のアルキルを示す。具体例として、メチル、エチル、n-プロピル、n-ブチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、n-ペンチル、イソプロピル、イソプチル、n-ブチル n-ブチル、n-ブチル、n-ブチル、n-ブチル、n-ブチル、n-ブチル、n-ブチル、n-ブル、n-

『アルコキシ』とは、炭素原子数1~6個の直鎖又は分枝のアルコキシを示す

。具体例として、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、n-プトキシ、n-ペントキシ、n-ヘキシルオキシ、イソプロポキシ、イソプトキシ、sec-プトキシ、tert-プトキシ、イソペントキシ等が挙げられる。

『アルケニルオキシ』とは、炭素原子数 2 ~ 8 個の直鎖又は分枝のアルケニルオキシを示す。具体例として、ビニルオキシ、アリルオキシ、1 - プロペニルオキシ、3 - プテニルオキシ、3 - ペンテニルオキシ、4 - ヘキセニルオキシ、5 - ヘプテニルオキシ、7 - オクテニルオキシ、1 - メチルビニルオキシ基等が挙げられる。

『アルキニルオキシ』とは、炭素原子数 2~8個の直鎖又は分枝のアルキニルオキ 10 シを示す。具体例として、エチニルオキシ、2-プロピニルオキシ、2-プチニ ルオキシ、3-ペンチニルオキシ、4-ヘキシニルオキシ、5-ヘプチニルオキ シ、7-オクチニルオキシ、2-メチルブチニルオキシ基等が挙げられる。

『シクロアルキルオキシ』とは、炭素原子数3~8個のシクロアルキルオキシを示す。具体例として、シクロプロピルオキシ、シクロプチルオキシ、シクロペンチルオキシ、シクロヘキシルオキシ、シクロヘプチルオキシ、シクロオクチルオキシ等が挙げられる。

15

20

『シクロアルケニルオキシ』とは、炭素原子数3~8個のシクロアルケニルオキシを示す。具体例として、シクロプロペニルオキシ、シクロプテニルオキシ、シクロペンテニルオキシ、シクロペナモニルオキシ、シクロペプテニルオキシ、シクロオクテニルオキシ等が挙げられる。

『アリールオキシ』とは、炭素原子数が6~14個の単環式又は2環式若しくは3 環式の縮合多環式芳香族炭化水素オキシを示す。具体例としてフェノキシ、ナフチル オキシ、アントリルオキシ、フェナントリルオキシ等が挙げられる。

『アルケニル』とは、炭素原子数 2 ~ 8 個の直鎖又は分枝のアルケニルを示す 25 。具体例として、ビニル、アリル、1 - プロペニル、3 - プテニル、3 - ペンテニル、4 - ヘキセニル、5 - ヘプテニル、7 - オクテニル、1 - メチルビニル基

等が挙げられる。

· 5

『アルキニル』とは、炭素原子数 2~8 個の直鎖又は分枝のアルケニルを示す。具体例として、エチニル、2 - プロピニル、2 - プチニル、3 - ペンチニル、4 - ヘキシニル、5 - ヘプチニル、7 - オクチニル、2 - メチルプチニル基等が挙げられる。

『シクロアルキル』とは、炭素原子数3~8個のシクロアルキルを示す。具体例として、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等が挙げられる。

『シクロアルケニル』とは、炭素原子数3~8個のシクロアルケニルを示す。 10 具体例として、シクロプロペニル、シクロプテニル、シクロペンテニル、シクロ ヘキセニル、シクロヘプテニル、シクロオクテニル等が挙げられる。

『アリール』とは、炭素原子数6~14個の単環式又は2環式若しくは3環式 の縮合多環式芳香族炭化水素を示す。具体例として、フェニル、ナフチル、アン トリル、フェナントリル等が挙げられる。

15 『カルボキシ基のエステル』とは、カルボキシ基とアルキルアルコール、アリールアルコール等とからなるエステルを示す。アルキルアルコールの具体例として、メタノール、エタノール、プロパノール、プタノール等が挙げられ、アリールアルコールの具体例として、フェノール、ナフトール等が挙げられる。

『カルボキシ基のアミド』とは、カルボキシ基とアンモニア、1級又は2級ア 20 ミン等とからなるアミドを示す。アミンはアルキルアミンでもアリールアミンで もよく、アルキルアミンの具体例として、メチルアミン、エチルアミン、エチル メチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジヘキシルアミン等が挙げられ、アリールアミンの具体例として、アニリン、ナフチルアミン、メチルフェニルアミン、エチルフェニルアミン、ジフェニルアミン等が挙げられる。

25 『アルキルカルボニル』とは、炭素原子数 2 ~ 7 個の直鎖又は分枝のアルキルカルボニルを示す。具体例として、メチルカルボニル、エチルカルボニル、 n - プロ

ピルカルボニル、n-プチルカルボニル、n-ペンチルカルボニル、n-ペキシルカルボニル、イソプロピルカルボニル、イソプチルカルボニル、sec-プチルカルボニル、tert-プチルカルボニル、イソペンチルカルボニル等が挙げられる。

5 『アリールカルボニル』とは、炭素原子数が7~15個の単環式又は2環式若しくは3環式の縮合多環式芳香族炭化水素カルボニルを示す。具体例としてフェニルカルボニル、ナフチルカルボニル、アントリルカルボニル、フェナントリルカルボニル等が挙げられる。

『アルキルアミノ』とは、モノ又はジアルキルアミノを示す。具体例として、メチルア 10 ミノ、エチルアミノ、エチルメチルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジヘキシ ルアミノ等が挙げられる。

『アリールアミノ』とは、モノ又はジアリールアミノを示す。具体例として、フェニルアミノ、ナフチルアミノ、メチルフェニルアミノ、エチルフェニルアミノ、ジフェニルアミノ等が挙げられる。

15 『アルキルチオ』とは、炭素原子数  $1 \sim 6$  個の直鎖又は分枝のアルキルチオを示す。具体例として、メチルチオ、エチルチオ、n-プロピルチオ、n-プチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペンチルチオ、n-ペキシルチオ、イソプロピルチオ、イソプチルチオ、sec-プチルチオ、tert-プチルチオ、イソペンチルチオ等が挙げられる

20 『アリールチオ』とは、炭素原子数が6~14個の単環式又は2環式若しくは3環式 の縮合多環式芳香族炭化水素チオを示す。具体例としてフェニルチオ、ナフチルチオ 、アントリルチオ、フェナントリルチオ等が挙げられる。

『スルフィン酸基のエステル』とは、スルフィン酸基とアルキルアルコール、アリールアルコール等とからなるエステルを示す。アルキルアルコールの具体例として、メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等が挙げられ、アリールアルコールの具体例として、フェノール、ナフトール等が挙げられる。

9

『スルフィン酸基のアミド』とは、スルフィン酸基とアンモニア、1級又は2級アミン等とからなるアミドを示す。アミンはアルキルアミンでもアリールアミンでもよく、アルキルアミンの具体例として、メチルアミン、エチルアミン、エチルメチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジへキシルアミン等が挙げられ、アリールアミンの具体例として、アニリン、ナフチルアミン、メチルフェニルアミン、エチルフェニルアミン、ジフェニルアミン等が挙げられる。

『アルキルスルフィニル』とは、炭素原子数  $1 \sim 6$  個の直鎖又は分枝のアルキルスルフィニルを示す。具体例として、メチルスルフィニル、エチルスルフィニル、n-プロピルスルフィニル、n-プラルスルフィニル、n-ペンチルスルフィニル、n-ペンチルスルフィニル、n-ペンチルスルフィニル、n-ペンチルスルフィニル、n-ペンチルスルフィニル、n-ペキシルスルフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル、n-ペナンカンフィニル等が挙げられる。

10

15

20

『アリールスルフィニル』とは、炭素原子数が6~14個の単環式又は2環式若しくは3環式の縮合多環式芳香族炭化水素スルフィニルを示す。具体例としてフェニルスルフィニル、ナフチルスルフィニル、アントリルスルフィニル、フェナントリルスルフィニル等が挙げられる。

『スルホン酸基のエステル』とは、スルホン酸基とアルキルアルコール、アリール アルコール等とからなるエステルを示す。アルキルアルコールの具体例として、 メタノール、エタノール、プロパノール、ブタノール等が挙げられ、アリールア ルコールの具体例として、フェノール、ナフトール等が挙げられる。

『スルホン酸基のアミド』とは、スルホン酸基とアンモニア、1級又は2級アミン等とからなるアミドを示す。アミンはアルキルアミンでもアリールアミンでもよく、アルキルアミンの具体例として、メチルアミン、エチルアミン、エチルメチルアミン、ジメチルアミン、ジエチルアミン、ジへキシルアミン等が挙げられ、

25 アリールアミンの具体例として、アニリン、ナフチルアミン、メチルフェニルア ミン、エチルフェニルアミン、ジフェニルアミン等が挙げられる。

『アルキルスルホニル』とは、炭素原子数  $1 \sim 6$  個の直鎖又は分枝のアルキルスルホニルを示す。具体例として、メチルスルホニル、エチルスルホニル、n-プロピルスルホニル、n-プチルスルホニル、n-ペンチルスルホニル、n-ペキシルスルホニル、イソプロピルスルホニル、イソプチルスルホニル、s e c - ブチルスルホニル、t e r t - ブチルスルホニル、イソペンチルスルホニル等が挙げられる。

『アリールスルホニル』とは、炭素原子数が6~14個の単環式又は2環式若しくは3環式の縮合多環式芳香族炭化水素スルホニルを示す。具体例としてフェニルスルホニル、ナフチルスルホニル、アントリルスルホニル、フェナントリルスルホニル等が挙げられる。

10

『アルコキシイミノ』とは、炭素原子数  $1 \sim 6$  個の直鎖又は分枝のアルコキシイミノを示す。具体例として、メトキシイミノ、エトキシイミノ、n-プロポキシイミノ、n-ブトキシイミノ、n-ペントキシイミノ、n-ペキシルオキシイミノ、イソプロポキシイミノ、イソプトキシイミノ、s e c-プトキシイミノ、t e r t-プトキシイミノ、イソペントキシイミノ等が挙げられる。

『アリールオキシイミノ』とは、炭素原子数が6~14個の単環式又は2環式若しくは3環式の縮合多環式芳香族炭化水素オキシイミノを示す。具体例としてフェノキシイミノ、ナフチルオキシイミノ、アントリルオキシイミノ、フェナントリルオキシイミノ等が挙げられる。

- 20 『置換シクロアルカン環』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するシクロアルカン環を示す。
- 25 『置換単環式複素環』とは、その炭素原子部分がハロゲン原子、ヒドロキシ基、ア ルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキ

シ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、メルカプト基、アルキルチオ基、アリールチオ基、ホルミル基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、エトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有する単環式複素環基を示す。

5 『置換アルキル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシイミノ基、アルコキシイミノ基、及びアリールオキシイミノ基から選択される1又は複数の基を10 置換基として有するアルキル基を示す。

『置換アルコキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシイミノ基、アルコキシイミノ基、及びアリールオキシイミノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルコキシ基を示す。

15

20

25

『置換アルケニルオキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルケニルオキシ基を示す。

『置換アルキニルオキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキニルオキシ基を示す。

『置換シクロアルキルオキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するシクロアルキルオキシ基を示す。

『置換シクロアルケニルオキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するシクロアルケニルオキシ基を示す。

10

15

25

『置換アリールオキシ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリールオキシ基を示す。

『置換アルケニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシイミノ基、アルコキシイミノ基、及びアリールオキシイミノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルケニル基を示す。

『置換アルキニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択され

る1又は複数の基を置換基として有するアルキニル基を示す。

『置換シクロアルキル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するシクロアルキル基を示す。

5

10

15

20

25

『置換シクロアルケニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するシクロアルケニル基を示す。

『置換アリール基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、シアノ基、ヒドロキシイミノ基、アルコキシイミノ基、及びアリールオキシイミノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリール基を示す。

『置換アルキルカルボニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキルカルボニル基を示す。

『置換アリールカルボニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリールカルボニル基を示す。

・『置換アルキルアミノ基』とは、そのアルキル部分がハロゲン原子、ヒドロキシ基

、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミドアミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキルアミノ基を示す

5

10

15

『置換アリールアミノ基』とは、そのアリール部分がハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、 こトロ基、 及びシアノ基から選択される 1 又は複数の基を置換基として有するアリールアミノ基を示す。

『置換アルキルチオ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキルチオ基を示す。

『置換アリールチオ基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリールチオ基を示す。

20 『置換アルキルスルフィニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキルスルフィニル基を示す。

25 『置換アリールスルフィニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ 基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又は

そのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリールスルフィニル基を示す。

『置換アルキルスルホニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、シクロアルキル基、アリール基、ハロゲン原子で置換されたアリール基、アルコキシ基で置換されたアリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアルキルスルホニル基を示す。

『置換アリールスルホニル基』とは、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、アルキルアミノ基、アリールアミノ基、ニトロ基、及びシアノ基から選択される1又は複数の基を置換基として有するアリールスルホニル基を示す。

10

20

25

本発明化合物が、遊離の、ヒドロキシ基、アミノ基、アルキルアミノ基又はア 15 リールアミノ基を置換基として有する場合、それらの基は保護基で保護されてい てもよい。

遊離のヒドロキシ基の保護基とは、メトキシメチル基、ベンジル基、トリチル基、4-メトキシフェニルメチル基、ベンジルオキシメチル基、メチル基、アリル基等の置換若しくは無置換アルキル基又は無置換アルケニル基;3-プロモテトラヒドロピラニル基、テトラヒドロピラニル基等の置換若しくは無置換複素環基;トリフルオロアセチル基、アセチル基、4-クロロベンゾイル基、ベンゾイル基等の置換若しくは無置換アルキルカルボニル基又は置換若しくは無置換アリールカルボニル基;ベンジルオキシカルボニル基、4-メトキシベンジルオキシカルボニル基、9-フルオレニルメトキシカルボニル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボニル基、アリルオキシカルボニル基、ナert-プトキシカルボニル基、ビニルオキシカルボニル基、アリルオキシ

カルボニル基、4-ニトロフェニルオキシカルボニル基、フェニルオキシカルボニル基等の置換若しくは無置換アルキルオキシカルボニル基、無置換アルケニルオキシカルボニル基又は置換若しくは無置換アリールオキシカルボニル基;トリメチルシリル基、トリエチルシリル基、トリイソプロピルシリル基、 tertープチルジメチルシリル基、 tertープチルジメチルシリル基、 tertープチルジフェニルシリル基等の置換シリル基;等の遊離のヒドロキシ基の保護基として汎用されるものを示す。

遊離の、アミノ基、アルキルアミノ基又はアリールアミノ基の保護基とは、ベ ンジル基、トリチル基、ジフェニルメチル基、(4-メトキシフェニル)ジフェニ ルメチル、アリル基等の置換アルキル基又は無置換アルケニル基:ヒドロカルボ 10 ニル基すなわちホルミル基;トリクロロアセチル基、トリフルオロアセチル基、 アセチル基、4-クロロベンゾイル基、ベンゾイル基、ピコリノイル基等の置換 若しくは無置換アルキルカルボニル基、置換若しくは無置換アリールカルボニル 基又は無置換複素環カルボニル基;2,2,2-トリクロロエトキシカルボニル 基、ペンジルオキシカルボニル基、ジフェニルメトキシカルボニル基、メトキシ カルボニル基、イソプトキシカルボニル基、 tertープトキシカルボニル基、 15 3-二トロフェノキシカルボニル、フェノキシカルボニル基等の置換若しくは無・ 置換アルキルオキシカルボニル又は置換若しくは無置換アリールオキシカルボニ ル基:ベンジルスルホニル基、トリルスルホニル基、メチルスルホニル基、4-クロロフェニルスルホニル基、2,4,6-トリメチルフェニルスルホニル基、 フェニルスルホニル基等の置換若しくは無置換アルキルスルホニル基又は置換若 20 しくは無置換アリールスルホニル基;等の遊離の、アミノ基、アルキルアミノ基

また、本発明化合物のインダゾール環の窒素原子は、保護基で保護されていてもよい。

25 インダゾール環の窒素原子の保護基とは、ペンジル基、トリチル基、ジフェニルメチル基、(4-メトキシフェニル)ジフェニルメチル、アリル基等の置換アル

又はアリールアミノ基の保護基として汎用されるものを示す。

キル基又は無置換アルケニル基;ヒドロカルボニル基すなわちホルミル基;トリクロロアセチル基、トリフルオロアセチル基、アセチル基、4-クロロベンゾイル基、ベンゾイル基、ピコリノイル基等の置換若しくは無置換アルキルカルボニル基、置換若しくは無置換アリールカルボニル基又は無置換複素環カルボニル基;2,2,2-トリクロロエトキシカルボニル基、ベンジルオキシカルボニル基、ジフェニルメトキシカルボニル基、メトキシカルボニル基、イソプトキシカルボニル基、tertープトキシカルボニル基、フェノキシカルボニル基、3-ニトロフェノキシカルボニル基等の置換若しくは無置換アルキルオキシカルボニルスは置換若しくは無置換アリールオキシカルボニル基、トリルスルホニル基、メチルスルホニル基、4-クロロフェニルスルホニル基、2,4,6-トリメチルフェニルスルホニル基、フェニルスルホニル基等の置換若しくは無置換アルキルスルホニル基、2,4,6-トリメチルフェニルスルホニル基、フェニルスルホニル基等の置換若しくは無置換アリールスルホニル基、フェニルスルホニル基等の置換若しくは無置換アリールスルホニル基;等のインダゾール環の窒素原子の保護基として汎用されるものを示す。

5

10

本発明化合物における『塩』とは、医薬として許容される塩であれば、特に制 15 限はなく、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸等の無機酸と の塩、酢酸、フマル酸、マレイン酸、コハク酸、クエン酸、酒石酸、アジピン酸 、乳酸、メタンスルホン酸、トリフルオロメタンスルホン酸、 pートルエンスル ホン酸、トリフルオロ酢酸等の有機酸との塩、リチウム、ナトリウム、カリウム 等のアルカリ金属との塩、カルシウム、マグネシウム等のアルカリ土類金属との 塩、アンモニア、ヨウ化メチル等との四級塩等が挙げられる。

本発明でいう『複数の基』は、それぞれの基が同一であっても異なるものであってもよい。また、ハロゲン原子、水素原子及び単環式複素環も『基』の中に含まれる。

本発明化合物に幾何異性体、例えば、シン-アンチ(syn-anti)異性体又は光学 25 異性体が存在する場合は、それらの異性体も本発明の範囲に含まれる。 さらに本発明化合物は水和物又は溶媒和物の形態をとっていてもよい。

一般式 [I] で上記のように規定される本発明化合物において、好ましい例としては、前記置換アルコキシ基、置換アルキル基、置換アルケニル基、及び/又は置換アリール基がハロゲン原子、ヒドロキシ基、無置換アルコキシ基、無置換アリール基、ヒドロキシイミノ基、及び無置換アルコキシイミノ基からなる群より選択される1又は複数の基で置換された化合物又はその塩が挙げられる。

一般式 [I] で上記のように規定される本発明化合物において、別の好ましい例としては、下記の6つの選択肢i)からvi)のうちの1つ又は2以上の組み合わせで規定される化合物又はその塩が挙げられる:

- i) 環Xがペンゼン環、又はピリジン環を示し:
- 10 ii) R¹とR²が水素原子、又はアルキル基を示し;

5

- iii) R¹とR³が結合して、無置換シクロアルカン環を形成し;
- iv) R<sup>3</sup>が水素原子、置換アルキル基、無置換アルケニル基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、又はシアノ基を示し;
- v) R<sup>4</sup>が水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは無置換アルコキシ基、無置換ア 15 ルケニルオキシ基、無置換シクロアルキルオキシ基、置換若しくは無置換アルキ ル基、無置換アルケニル基、無置換シクロアルキル基、アミノ基、無置換アルキ ルアミノ基、ニトロ基、シアノ基、又は単環式複素環基を示し;
  - vi) R<sup>5</sup>がハロゲン原子、又は水素原子を示す。 中でも、好ましい例としては、一般式[I]において、
- 20 i) 環Xがペンゼン環、又はピリジン環を示し:
  - ii) R¹とR²が水素原子、又はアルキル基を示し:
  - iii) R¹とR³が結合して、無置換シクロアルカン環を形成してもよく:
  - iv) R<sup>3</sup>が水素原子、置換アルキル基、無置換アルケニル基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、又はシアノ基を示し;
- 25 v) R<sup>4</sup>が水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは無置換アルコキシ基、無置換ア ルケニルオキシ基、無置換シクロアルキルオキシ基、置換若しくは無置換アルキ

ル基、無置換アルケニル基、無置換シクロアルキル基、アミノ基、無置換アルキルアミノ基、ニトロ基、シアノ基、又は単環式複素環基を示し;

vi) R<sup>5</sup>がハロゲン原子、又は水素原子を示す;

化合物又はその塩が挙げられる。

5 一般式 [I] で上記のように規定される本発明化合物において、別の好ましい例としては、置換アルコキシ基がハロゲン原子で置換され、及び/又は、置換アルキル基がヒドロキシ基、及びヒドロキシイミノ基からなる群より選択される1 又は複数の基で置換された化合物又はその塩が挙げられる。

一般式 [I] で上記のように規定される本発明化合物において、さらに好ましい例としては、下記の6つの選択肢i)からvi)のうちの1つ又は2以上の組み合わせで規定される化合物又はその塩が挙げられる:

- i) 環Xがペンゼン環、又はピリジン環を示し;
- ii) R'とR'が水素原子、メチル基、又はエチル基を示し;
- iii) R¹とR²が結合して、シクロペンタン環を形成し;
- 15 iv) R 3が水素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシイミノメチル基、1-メチルビニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、アミノカルボニル基、アミノカルボニル基、アミノ基を示し:
  - v) R が水素原子、ヒドロキシ基、メトキシ基、エトキシ基、n-プロピルオキシ基、n-プテルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ジフルオロメトキシ基、 2
- 20 ーフルオロエトキシ基、2、2、2ートリフルオロエトキシ基、アリルオキシ基、 、シクロプロピルオキシ基、シクロプロピルメチルオキシ基、エチル基、ピニル 基、ヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキシエチル基、 シクロプロピル基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルア ミノ基、ニトロ基、シアノ基、ピロリジン環、ピロール環、ピラゾール環、オキ
- 25 サゾール環、イソオキサゾール環、ピペリジン環、ピリジン環、又はモルホリン 環を示し;

vi) R5が塩素原子、又は水素原子を示す。

中でも、好ましい例としては、一般式[1]において、

- i) 環Xがベンゼン環、又はピリジン環を示し;
- ii) R¹とR²が水素原子、メチル基、又はエチル基を示し;
- 5 iii) R¹とR²が結合して、シクロペンタン環を形成してもよく;
  - iv) R<sup>3</sup>が水素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシイミノメチル基、1-メチルビニル基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、アミノカルボニル基、アミノカルボニル基、アミノ基、又はシアノ基を示し;
- v) R<sup>4</sup>が水素原子、ヒドロキシ基、メトキシ基、エトキシ基、カープロピルオキ シ基、nープチルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ジフルオロメトキシ基、2 ーフルオロエトキシ基、2、2、2ートリフルオロエトキシ基、アリルオキシ基 、シクロプロピルオキシ基、シクロプロピルメチルオキシ基、エチル基、ビニル 基、ヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキシエチル基、 シクロプロピル基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルア ミノ基、ニトロ基、シアノ基、ピロリジン環、ピロール環、ピラゾール環、オキ サゾール環、イソオキサゾール環、ピペリジン環、ピリジン環、又はモルホリン 環を示し:
  - vi) R<sup>5</sup>が塩素原子、又は水素原子を示す;

化合物又はその塩が挙げられる。

- 20 本発明化合物は前述したとおり、以下1~4)に示す化学構造的特徴を有し、また、それら1~4)の各化学構造的特徴及び/又はそれらの組み合わせが、本発明化合物のRhoキナーゼ阻害作用の発現に非常に重要である。
  - 1) インダゾール環を主骨格とする。
  - 2) 環 X がインダゾール環に直接結合している。
- 25 3) 環 X が アミノ基で 置換された、アルキル基又はシクロアルキル基を有する。
  - 4) 前記3) のアミノ基がアルキル基又はシクロアルキル基の1位に置換してい

る。

5

特に、それら1~4)に加えて、

5) 前記3) のアミノ基が置換した炭素原子が不斉炭素原子とならない、

本発明化合物が特に優れたRhoキナーゼ阻害作用を示し、これらの化学構造を 有する本発明化合物がより好ましく、

さらに、環Xがインダゾール環の5位に直接結合した本発明化合物が、さらに優れたRhoキナーゼ阻害作用を示し、この位置に環Xが置換された本発明化合物がさらに好ましい。

なおさらに、前記 3)のアミノ基で置換された、アルキル基又はシクロアルキル 10 基が、

- a) 環Xがベンゼン環である場合にはその4位に、また、
- b) 環Xがピリジン環である場合にはその5位に、

結合した本発明化合物が、なおさらに優れたRhoキナーゼ阻害作用を示し、これらの位置に環Xが置換された本発明化合物がとりわけ好ましい。

15 本発明化合物における特に好ましい具体例として、以下に示す化合物又はその 塩が挙げられる。尚、特記なき限り化学構造式中のMeはメチル基を、Etはエ チル基を、Bnはペンジル基を、Acはアセチル基を表す。

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1*H*-インダゾー 20 ル

$$H_2N$$

 $\cdot 1 - アセチル - 5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] - 1$ 

H-インダゾール

・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー<math>2-イル]-1 H-

5 インダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ニトロ-1H -インダゾール

10

・4-アミノー5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H

・5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ペンジルアミ

ノー1 Hーインダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-メチルアミノ -1H-インダゾール

5

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-メトキシカル ボニル-1H-インダゾール

・5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル] - 3 - カルボキシー

10 1 Hーインダゾール

・3-アミノカルボニルー5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール

・3-アミノー5- [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -1 H -インダゾール

$$H_2N$$
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 
 $NH_2$ 

・5 - [4 - (1 - アミノー1 - メチルエチル) フェニル] - 3 - シアノー1 H - インダゾール

10

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-ヒドロキシメ チルー1H-インダゾール

・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -3-(1-メチルピニル) -1<math>H-インダゾール

 $5 \cdot 5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] - 4 - ジメチルアミノ - 1 <math>H$  - インダゾール

・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-ニトロ-1 H-インダゾール

10

・4-(N-アセチルアミノ)-5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル] -1H-インダゾール

・5-[4-(アミノメチル)フェニル]-4-ニトロ-1H-インダゾール

5

・4-アミノ-5-[4-(アミノメチル)フェニル]-1H-インダゾール

・4-アミノー5-[4-(1-アミノシクロペンチル)フェニル]-1H-インダゾール

10

・4-アミノー5-[4-(1-アミノー1-エチルプロピル)フェニル]-1 H-インダゾール

・5-[4-(アミノメチル) フェニル] - 4-ジメチルアミノ-<math>1H-インダ ゾール

5 ・5 - [4 - (1 - アミノシクロペンチル) フェニル] - 4 - ジメチルアミノー1 H-インダゾール

・5 - [4-(1-アミノ-1-エチルプロピル) フェニル]-4-ジメチルア ミノー1H-インダゾール

10

・5-[4-(1-アミノエチル) フェニル] - 4-ジメチルアミノ-<math>1H-インダゾール

・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル)-3-クロロピリジン-2-イル]-1<math>H-インダゾール

5 ・ 5 - [5 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) ピリジン- 2 - 1 - 4 - x チル- 1 H - 1

・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル]-4-シ クロプロピルー1H-インダゾール

10

・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-ビ ニル-1H-インダゾール

・5 - [4-(1-r)] - 4-3 エチルアミ [4-(1-r)] - 4-3 エチルアミ [4-(1-r)] - 4-3 エチルアミ [4-(1-r)] - [4-(1-r)] -

5 ・5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] - 4 - (2 - ヒドロ キシエチル) -1 H - インダゾール

・5 -  $[5 - (1 - \gamma \le J - 1 - y \ne N x \ne N)$  ピリジン $-2 - 4 - (2 - y \ne N)$  -1 H - 4 - y J - N

10

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(1-ヒドロ キシエチル) -1H-インダゾール

・5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-4-ヒドロキシメチル-1H-インダゾール

5 ・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-シアノ-1H -インダゾール

・6-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール

10 ・ 1 - アセチル - 6 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] <math>- 1 H - インダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピロール-1-イル) -1H-インダゾール

$$H_2N$$

・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-イソプロポキ5 シー1H-インダゾール

10 ・ 5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(ピロリジン -1-イル) -1 H-インダゾール

・5 - [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(モルホリン -4-(1-1) -4-(1-

$$H_2N$$

・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-メトキシー1H-インダゾール

・5-[5-(1-アミノシクロペンチル) ピリジン-2-イル] -4-メトキシー1H-インダゾール

10

・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル]-4-エトキシー1H-インダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ヒドロキシ-1H-インダゾ-ル

5 ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-エトキシ-1 H-インダゾール

・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-イ ソプロポキシ-1 H-インダゾール

10

・5-[5-(1-アミノ-1-エチルプロピル) ピリジン-2-イル]-4-メトキシー1H-インダゾール

・5 - [4-(1-r)] - 4-n -  $2\pi$  -

$$H_2N$$

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(2, 2, 2 -トリフルオロエトキシ) -1H-インダゾール

10

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-n-プトキシ -1 H-インダゾール

・ 5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] -4 - (2 - フルオ ロエトキシ) -1 H - インダゾール

5 ・ 4-アリルオキシ- 5- [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1H-インダゾール

・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-n- プロポキシ-1 H-インダゾール

10

・5 - [5-(1-T)] - 1-X チルエチル)ピリジン-2-7 ルフルオロメトキシ-1 H-7 ナンダゾール

・5-[5-(1-r)]-1-xチルプロピル)ピリジン-2-7ル] -4-xエトキシ-1H-インダゾール

5 ・5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] - 4 - (ピリジン - 4 - イル) - 1 H - インダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピリジン-3-イル) -1<math>H-インダゾール

10 H ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル

・5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] <math>-4 - (ピリジン - 2 - 1) - 1 H - 1

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピラゾール -4-イル) -1 H-インダゾール

5 ・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-(ピラゾール-4-イル)-1 H-インダゾール

・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(オキサゾ-ルー5-イル) -1 H-インダゾール

10

・5 - [4 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) フェニル] -4 - (ピラゾール - 3 - イル) - 1 H - インダゾール

・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル]-4-シ クロプロピルオキシー1H-インダゾール

10

・5 - [5 - (1 - アミノー1 - エチルプロピル) ピリジン- 2 - イル] - 4 - シクロプロピルオキシー1 H - インダゾール

・5 - [4-(1-アミノ-1-エチルプロピル) フェニル]-4-ジフルオロ メトキシー1H-インダゾール

5 ・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー<math>2-イル] -4-シ クロプロピルメチルオキシー1H-インダゾール

本発明化合物の代表的な製造方法を下記に記す。尚、本発明化合物の個々の具体的な製造方法については、後述の実施例 [製造例の項] で詳細に説明する。

合成経路1又は合成経路2:化合物Aと化合物B又は化合物Cと化合物Dとを 有機溶媒中、金属触媒及び/又は塩基存在下、カップリング反応させることで本 発明化合物を得ることができる。

5 上記の製造方法において、製造の便宜上、保護基を使用した場合には、その保 護基を汎用される方法にて除去することができる。

環X及び/又はインダゾール環の置換基は、当初から所望の置換基を導入しておいてもよく、また、上記の方法により基本骨格を製造した後に、酸化、還元、アルキル化、エステル化、アミド化、オキシム化、脱水反応、脱保護反応、アセチル化、加水分解、トリフラート化、カップリング反応、環化反応及び/又はそれらの反応を組み合わせた汎用される合成方法を使用して、基本骨格に所望の置換基を導入してもよい。

10

本発明化合物の合成中間体の製造方法については、後述の実施例 [製造例の項]で詳述する。

15 本発明化合物の有用性を見出すため、本発明化合物のRhoキナーゼ阻害活性について評価検討した。その詳細は後述の実施例[薬理試験の項(Rhoキナーゼ阻害活性評価試験)]で説明するが、ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー、274巻、32418頁、1999年発行[J.Biol.Chem., 274, 32418

(1999)] に記載の貝淵等の方法及び市販の活性型ROCKII[アップステイツ・バイオテクノロジー, カタログ 番号14-338, (5ユニット/50マイクロリットル) upstate biotechnology, Catalog No. 14-338, (5Unit/50μ1)] 付属の説明書記載の方法に準じて、本発明化合物のRhoキナーゼ阻害活性を評価検討した。その結果、本発明化合物は優れたRhoキナーゼ阻害作用を有しており、Rhoキナーゼが関与する疾患の治療剤として非常に有用であることを見出した。

さらに本発明化合物のRhoキナーゼが関与する具体的な疾患への適用を検証するために、本発明化合物の眼圧下降作用についても検討した。その詳細は後述の実施例 [薬理試験の項(眼圧下降作用測定試験)]で説明するが、カニクイザル(性別:雄性、一群2乃至6匹)に本発明化合物を点眼投与したところ、本発明化合物は優れた眼圧下降作用を有しており、緑内障等の眼疾患の治療剤としても有用であることも併せて見出した。

10

15

前述したようにRhoキナーゼは、高血圧症、狭心症、喘息、末梢循環障害、早産、動脈硬化症、癌、炎症性疾患、自己免疫疾患、AIDS、受精及び受精卵の着床、骨粗鬆症、脳機能障害、細菌の消化管障害、緑内障、網膜症等の疾患と深く関係していることが知られている。したがって、本発明化合物はRhoキナーゼの関与するそれら疾患の治療剤として非常に期待されるものである。

また、本発明におけるRhoキナーゼ阻害剤とはRhoの活性化に伴い活性化されるセリン/スレオニンキナーゼを阻害する化合物を意味する。

- 20 さらに本発明における緑内障としては、原発性開放隅角緑内障、正常眼圧緑内障、房水産生過多緑内障、高眼圧症、急性閉塞隅角緑内障、慢性閉塞隅角緑内障、混合型緑内障、ステロイド緑内障、アミロイド緑内障、血管新生緑内障、悪性緑内障、水晶体の嚢性緑内障、台地状虹彩シンドローム(plateau iris syndrom)等が例示される。
- 25 本発明化合物は経口でも、非経口でも投与することができる。投与剤型として 、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤、注射剤、点眼剤等が挙げられ、それらは汎

用される技術を組合わせて使用することで製剤化することができる。

10

15

20

25

例えば、錠剤、カプセル剤、顆粒剤、散剤等の経口剤は、乳糖、マンニトール、デンプン、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸、炭酸カルシウム、リン酸水素カルシウム等の賦形剤、ステアリン酸、ステアリン酸マグネシウム、タルク等の滑沢剤、デンプン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリピニルピロリドン等の結合剤、カルボキシメチルセルロース、低置換度ヒドロキシプロピルメチルセルロース、クエン酸カルシウム等の崩壊剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、マクロゴール、シリコーン樹脂等のコーティング剤、パラオキシ安息香酸エチル、ベンジルアルコール等の安定化剤、甘味料、酸味料、香料等の矯味矯臭剤等を必要に応じて本発明化合物に組合わせて、調製することができる。

また、注射剤、点眼剤等の非経口剤は、例えば、グリセリン、プロピレングリコール、塩化ナトリウム、塩化カリウム、ソルビトール、マンニトール等の等張化剤、リン酸、リン酸塩、クエン酸、氷酢酸、ε-アミノカプロン酸、トロメタモール等の緩衝剤、塩酸、クエン酸、リン酸、氷酢酸、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等のpH調節剤、ポリソルベート80、ポリオキシエチレン硬化ヒマシ油60、マクロゴール4000、精製大豆レシチン、ポリオキシエチレン(160)ポリオキシプロピレン(30)グリコール等の可溶化又は分散剤、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース等のセルロース系高分子、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン等の増粘剤、エデト酸、エデト酸ナトリウム等の安定化剤、汎用のソルビン酸、ソルビン酸カリウム、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、パラオキシ安息香酸メチル、パラオキシ安息香酸プロピル、クロロブタノール等の保存又は防腐剤、クロロブタノール、ベンジルアルコール、リドカイン等の無痛化剤を必要に応じて本発明化合物に組合わせて、調製することができる。

尚、注射剤又は点眼剤の場合、pHは4.0~8.0に設定することが望まし

く、また、浸透圧比は1.0付近に設定することが望ましい。

本発明化合物の投与量は、症状、年齢、剤型等により適宜選択して使用することができる。例えば、経口剤であれば通常1日当たり0.01~100mg、好ましくは1~100mgを1回又は数回に分けて投与することができる。

5 また、点眼剤であれば通常  $0.001\% \sim 10\%$ (w/v)、好ましくは  $0.01\% \sim 5\%$ (w/v)の濃度のものを 1 回又は数回に分けて投与することができる。

以下に本発明化合物(実施例  $1 \sim 31$ )及び合成中間体(参考例  $1 \sim 48$ )の製造例、製剤例並びに薬理試験の結果を示す。尚、これらの例示は本発明をよりよく理解するためのものであり、本発明の範囲を限定するものではない。また、実施例の物性におけるRf値は、薄層クロマトグラフィー(メルク社製、TLCプレートシリカゲル 60 F  $_{254}$ (商品名))を用いて測定した値を表し、特記なき限り化学構造式中のMeはメチル基を、Bnはベンジル基を、Acはアセチル基を、Bocは tertープトキシカルボニル基を、Tfはトリフルオロメタンスルホニル基を、TBSは tertープチルジメチルシリル基を、THPはテトラヒドロピラニル基を表す。

### [製造例]

10

15

#### (参考例1)

20 1-プロモー4-(1-シアノ-1-メチルエチル) ペンゼン (参考化合物 1-1) の合成

4-プロモフェニルアセトニトリル100g(510mmol)のN, N-ジ 、メチルホルムアミド1500ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら水素化ナ

トリウム(鉱物油60%分散物) 45g(1100mmol)を0℃で分割添加 した。次いでヨウ化メチル95ml(1500mmol)を撹拌下0℃で滴下し、10℃で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液900gにゆっくり注加 し、水500m1を加えた後、酢酸エチル2000m1で抽出した。有機層を飽 和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮 することにより、標記の化合物110gを茶褐色油状物として得た。(収率96 %)

R f 値: 0.78 ( $n-\Lambda$ キサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

10 マススペクトル (CI, m/z):224,226 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.71(s, 6H), 7.32-7.38(m, 2H), 7.49-7.5 4(m, 2H)。

以下、参考化合物 1 - 1 の製造方法に準じて、参考化合物 1 - 2 ~ 7 を製造し 15 た。

1-プロモ-4-(1-シアノ-1-エチルプロピル) ベンゼン (参考化合物 1-2)

性状:薄橙色油状物。

25

20 R f 値: 0.64 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 252,254 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.91 (dd, J1=7.2Hz, J2=7.2Hz, 6H), 1.87 (dq, J1=14.3Hz, J2=7.2Hz, 2H), 2.04 (dq, J1=14.3Hz, J2=7.2Hz, 2H), 7.21-7.28 (m, 2H), 7.48-7.55 (m, 2H)。

1-プロモ-4-(1-シアノシクロペンチル)ペンゼン(参考化合物1-3

)

性状:褐色油状物

R f 値: 0.50 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

. マススペクトル (EI, m/z):249,251 (M+)。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.90-2.10 (m, 6H), 2.40-2.55 (m, 2H), 7.3 0-7.36 (m, 2H), 7.45-7.55 (m, 2H)。

2 - プロモ - 5 - (1 - シアノ - 1 - メチルエチル) ピリジン (参考化合物 1 - 4)

10 Rf値:0.32(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 225, 227 ( $M^++1$ )。

IRスペクトル (KBr,  $cm^{-1}$ ): 2243。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.76(s, 6H), 7.52(d, J=8.3Hz, 1H), 7.67(dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.50(d, J=2.7Hz, 1H)。

15

5-(1-シアノ-1-メチルエチル)-2, 3-ジクロロピリジン (参考化合物 1-5)

IRスペクトル (KBr, cm<sup>-1</sup>):2239。

マススペクトル (CI, m/z): 215 ( $M^+ + 1$ )。

20 <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.77(s, 6H), 7.88(d, J=2.4Hz, 1H), 8.43(d, J=2.4Hz, 1H)。

2 - プロモ - 5 - (1 - シアノシクロペンチル) ピリジン (参考化合物 1 - 6)

25 性状:無色油状物

マススペクトル (CI, m/z): 251, 253 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCI<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.90-2.20 (m, 6H), 2.40-2.60 (m, 2H), 7.5 1 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.64 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.47 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

5

2-プロモー5-(1-シアノー1-エチルプロピル)ピリジン(参考化合物 1-7)

R f 値: 0.85 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):253,255 (M++1)。

10 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.95 (dd, J1=7.3Hz, J2=7.3Hz, 6H), 1.91 (dq, J1=14.2Hz, J2=7.3Hz, 2H), 2.12 (dq, J1=14.2Hz, J2=7.3Hz, 2H), 7.52 (dd, J1=8.4Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.59 (dd, J1=8.4Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.42 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.8Hz, 1H)

#### 15 (参考例2)

1-プロモー4-(1-シアノ-1-メチルエチル) ベンゼン(参考化合物 1 20 -1) 100g(450mmol)のトルエン1000ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながらカリウムトリメチルシラノレート(純分 90%) 250g(1 800mmol)を室温で添加し、加熱還流条件で4.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を室温まで冷却し水500mlを滴下した。混合溶液を室温で25分間撹拌後、生成した固体を濾取した。得られた固体を水400ml

で洗浄することにより、標記の化合物 9 9 g を白色粉末として得た。 (収率 9 2 %)

融点:139-141℃。

R f 値: 0.23 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

5 マススペクトル (CI, m/z):242,244 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.56(s, 6H), 5.18(brs, 1H), 5.52(brs, 1H), 7.25-7.30(m, 2H), 7.46-7.51(m, 2H)。

以下、参考化合物 2-1の製造方法に準じて、参考化合物 2-2~3を製造し 10 た。

4-(1-アミノカルボニル-1-エチルプロピル)-1-ブロモベンゼン(参考化合物 <math>2-2)

性状:白色粉末。

15 R f 値: 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 270, 272 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.76 (dd, J1=7.4Hz, J2=7.4Hz, 6H), 1.98 (q, J=7.4Hz, 2H), 1.99 (q, J=7.4Hz, 2H), 5.04-5.36 (m, 2H), 7.18-7.24 (m, 2H), 7.45-7.5 1 (m, 2H)。

20

4-(1-アミノカルボニルシクロペンチル)-1-プロモベンゼン (参考化合物 2-3)

性状:橙色粉末

融点:154-155℃。

25 R f 値: 0.20 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 268.270 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.50-2.13 (m, 6H), 2.40-2.55 (m, 2H), 4.9 5-5.35 (m, 2H), 7.20-7.30 (m, 2H), 7.45-7.55 (m, 2H)。

### (参考例3)

15

2-プロモ-5-(1-シアノ-1-メチルエチル) ピリジン(参考化合物1-4)1.50g(6.66mmol)のジメチルスルホキシド15ml溶液に、

35%過酸化水素水9.60ml(93.3mmol)及び炭酸カリウム1.8
 6g(13.5mmol)を0℃で加え、15分間撹拌した。次いで、冷却浴をはずし、水浴下で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水200mlに注加し、1,2-ジクロロエタン500mlで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮することにより、標記の化合物1.63gを白色粉末として得た。(収率 定量的)

R f 値: 0.17 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 243, 245 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.61(s, 6H), 5.36(brs, 2H), 7.47(dd, J1= 20 8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.59(dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.42(dd, J1=2.7Hz, J2=0.7H z, 1H)。

以下、参考化合物3-1の製造方法に準じて、参考化合物3-2を製造した。

5-(1-アミノカルボニル-1-メチルエチル)-2, 3-ジクロロピリジン (参考化合物 <math>3-2)

Rf値:0.38(クロロホルム:メタノール=97:3(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):233 (M++1)。

5 <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.62(s, 6H), 5.50(brs, 2H), 7.81(d, J=2. 2Hz, 1H), 8.34(d, J=2.2Hz, 1H)。

## (参考例4)

15

20

1-プロモ-4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエ 10 チル) ペンゼン (参考化合物 4-1) の合成

4-(1-アミノカルボニル-1-メチルエチル)-1-プロモベンゼン(参 考化合物2-1)99g(410mmol)のtert-プタノール1000m l 溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら[ビス(トリフルオロアセトキシ)ヨード]ベンゼン260g(600mmol)を室温で添加し、加熱還流条件で30分間撹拌した。次いでピリジン100ml(1200mmol)を添加し、加熱 還流条件で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮して、得られた残渣に10重量%クエン酸水溶液500gを加え、トルエン2000mlで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣にn-ヘキサン200mlを加えて生成した固体を濾取し、冷n-ヘキサン400mlで洗浄することにより、標配の化合物77gを薄茶色粉末として得た。(収率60%)

融点:92-93℃。

R f 値: 0.56 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 313,315 ( $M^+$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>、δ ppm) : 1.36 (brs, 9H), 1.59 (s, 6H), 4.90 (brs, 1H), 7.24-7.29 (m, 2H), 7.39-7.45 (m, 2H)。

5

以下、参考化合物4-1の製造方法に準じて、参考化合物4-2~7を製造した。

1-プロモー4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-エチルプ 10 ロピル) ペンゼン (参考化合物 4-2)

性状:白色粉末。

融点:88-91℃。

R f 値: 0.61 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 342,344 ( $M^++1$ )。

15 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.74(dd, J1=7.3Hz, J2=7.3Hz, 6H), 1.39(brs, 9H), 1.75-2.10(m, 4H), 4.73(brs, 1H), 7.17-7.23(m, 2H), 7.40-7.46(m, 2H)。

1-プロモ-4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノシクロペンチル) ペンゼン (参考化合物 4-3)

20 性状: 黒褐色粉末。

融点:112-113℃。

R f 値: 0.50 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):339,341 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.70-2.35 (m, 8H), 4.86 (b rs, 1H), 7.20-7.30 (m, 2H), 7.35-7.45 (m, 2H)。

2-プロモー5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) ピリジン (参考化合物 <math>4-4)

融点:100-103℃。

R f 値: 0.53 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

5 マススペクトル(CI, m/z):315,317(M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37 (brs, 9H), 1.61 (s, 6H), 4.95 (brs, 1H), 7.41 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.56 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.40 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)-2, 3-ジクロロピリジン (参考化合物 4-5)

マススペクトル (CI, m/z):305 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37(brs, 9H), 1.62(s, 6H), 4.95(brs, 1H 15 ), 7.76(d, J=2.4Hz, 1H), 8.32(d, J=2.4Hz, 1H)。

2-プロモー5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノシクロペンチル) ピリジン(参考化合物 4-6)

性状:白色粉末。

20 融点:123-124℃。

R f 値: 0.30 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):341,343 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.70-2.40 (m, 8H), 4.89 (brs, 1H), 7.41 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.58 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.40 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.7Hz, JH)。

2-プロモ-5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-エチルプロピル) ピリジン (参考化合物 <math>4-7)

R f 値: 0.25 (n - ヘキサン: 酢酸エチル=1:4 (V/V))。 マススペクトル (CI.m/z): 343.345 ( $M^++1$ )。

5 1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.78 (dd, J1=7.4Hz, J2=7.4Hz, 6H), 1.38 (brs, 9H), 1.75-1.90 (m, 2H), 1.95-2.15 (m, 2H), 4.74 (brs, 1H), 7.41 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.50 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.34 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

# (参考例5)

20

1-プロモー4-(1- t e r t -プトキシカルボニルアミノエチル) ベンゼン (参考化合物 5) の合成

4- (1-アミノエチル)-1-プロモベンゼン2.00g (10.0mol) のジクロメタン22.3ml溶液にトリエチルアミン2.09mlを加え、氷 浴で冷却し、アルゴン気流下撹拌しながら二炭酸ジ- tert-ブチル2.87ml (12.0mol)を添加した。その後、室温まで昇温し、1時間撹拌した

反応終了後、反応溶液を水200m1に注加し、クロロホルム200m1で抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた粉末をヘキサン10m1で2回洗浄することにより標記の化合物2.71gを白色粉末として得た。(収率 90%)

R f 値: 0.55 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。マススペクトル (FAB, m/z): 300,302 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.27(d, J=6.8Hz, 3H), 1.36(brs, 9H), 4 .51-4.64(m, 1H), 7.25(d, J=8.3Hz, 2H), 7.35-7.45(m, 1H), 7.49(d, J=8.3Hz, 2H)。

# (参考例 6)

4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)-1-(4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラニル)ベンゼン(参考化合物 6-1)の合成

1 ープロモー4 ー (1 ー tertープトキシカルボニルアミノー1ーメチルエリングンで) (参考化合物4-1) 50g (160mmol) のジエチルエーテル800ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら0.95M secープチルリチウム/nーへキサン溶液370ml (350mmol)を一78℃で滴下し、30分間撹拌した。次いで2ーイソプロポキシー4,4,5,5ーテトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラン97ml (480mmol)を一78℃で活下し、一50℃で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液300g、次いで水450mlを注加し、分液した。水層は酢酸エチル300mlで再抽出し、有機層を合わせて飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣にn-ヘキサン100mlを加えて生成した固体を濾取し、混合溶媒(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))100ml、n-ヘキサン100mlで順次洗浄することにより、標記の化合物33gを白色粉末として得た。(収率58%)

融点:142-144℃。

20

R f 値: 0.38 (n -  $\wedge$  キサン: 酢酸エチル= 4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):362 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.10-1.50 (m, 21H), 1.61 (s, 6H), 4.93 (br s, 1H), 7.37-7.42 (m, 2H), 7.74-7.79 (m, 2H)。

5

以下、参考化合物6-1の製造方法に準じて、参考化合物6-2を製造した。

4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-エチルプロピル)-1-(4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラニル)ベンゼン (参考化合物 6-2)

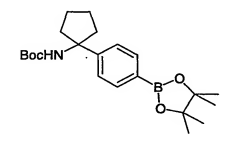
性状:白色粉末。

融点:141-144℃。

15 <sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.73(t, J=7.3Hz, 6H), 1.34(s, 12H), 1.38 (brs, 9H), 1.87-2.11(m, 4H), 4.79(brs, 1H), 7.29-7.36(m, 2H), 7.73-7.78(m, 2H)。

### (参考例7)

 4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノシクロペンチル)-1-(4
 20 , 4, 5, 5-テトラメチル[1, 3, 2]ジオキサボロラニル)ペンゼン(参 考化合物7-1)の合成



酢酸カリウム 2 9 4 mg (3.0 mm o 1)、1,1'-ビス (ジフェニルホスフィノ) フェロセン パラジウム (II) クロライド ジクロロメタン付加物 (1:1) 4 1 mg (0.0 5 0 mm o 1)、ビス (ピナコラト) ジボロン 2 7 9 mg (1.1 mm o 1) の1,4-ジオキサン 6.0 m 1 溶液に、1-プロモー4ー (1-tertープトキシカルボニルアミノシクロペンチル) ベンゼン (参考化合物 4-3) 3 4 0 mg (1.0 mm o 1) を加え、90℃で10時間加熱撹拌した。

反応終了後、反応溶液にトルエン50m1、水25m1を加えセライト(商品名)濾過した後、得られた濾液をトルエンで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:n-へキサン:酢酸エチル=6:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、n-へキサンを加え生成した固体を濾取することにより、標記の化合物156mgを白色粉末として得た。(収率40%)融点:154~155℃。

- R f 値: 0.40 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z):387 (M<sup>+</sup>)。 <sup>1</sup>H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1.00-1.50 (m, 21H), 1.70-2.30 (m, 8H), 4.87 (brs, 1H), 7.39 (d, J=8.2Hz, 2H), 7.75 (d, J=8.2Hz, 2H)。
- 20 以下、参考化合物7-1の製造方法に準じて、参考化合物7-2を製造した。
  - 4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ) エチルー1-(4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2] ジオキサボロラニル) ベンゼン (参考化合物7-2)
- 25 R f 値: 0.40 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 348 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 24-1. 31 (m, 15H), 1. 35 (brs, 9H), 4. 5 1-4. 65 (m, 1H), 7. 29 (d, J=8. 1Hz, 2H), 7. 35-7. 44 (m, 1H), 7. 61 (d, J=8. 1Hz, 2H)。

## (参考例8)

5 2-プロモー5-(プロモメチル)ピリジン(参考化合物8)の合成

2 ープロモー5 ーメチルピリジン12g(70mmo1)の1,2 ージクロロエタン100ml溶液にNープロモスクシンイミド16g(91mmo1)、2,2'ーアゾビス(イソプチロニトリル)0.40g(2.4mmo1)を加え
10、85℃で撹拌した。15分後、2,2'-アゾビス(イソプチロニトリル)0.40g(2.4mmo1)を加えた。更に15分後、2,2'-アゾビス(イソブチロニトリル)チロニトリル)0.40g(2.4mmo1)を加え、15分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水を加え、有機層を分離した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル= $10:1\sim9:1$  (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 15 gを白色粉末として得た。 (収率: 89%)

R f 値: 0.63 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=9:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 250, 252, 254 ( $M^++1$ )。

20 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 4.42(s, 2H), 7.49(d, J=8.3Hz, 1H), 7.61(dd, J1=8.3Hz, J2=2.7Hz, 1H), 8.39(d, J=2.7Hz, 1H)。

### (参考例9)

15

5-クロロメチルー2、3-ジクロロピリジン(参考化合物9)の合成

5,6-ジクロロ-3-ピリジンメタノール30g(168mmol)のクロロホルム250ml溶液に、0℃でピリジン1.0ml(12mmol)、塩化チオニル18ml(250mmol)をゆっくりと添加し、室温で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をクロロホルム/水混合溶媒に注ぎ、炭酸カリウムを加え水層のpHをアルカリ性にした。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、減圧濃縮することにより、標記の化合物37gを淡褐色油状物として得た。(収率 定量的)

10 Rf値:0.80 (n-ヘキサン:酢酸エチル=9:1 (V/V))。
マススペクトル (CI, m/z):196 (M++1)。

<sup>1</sup>H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm):4.54-4.55 (m, 2H), 7.84-7.85 (m, 1H), 8.3
0-8.31 (m, 1H)。

# 15 (参考例10)

. 5

2-プロモー5ー(シアノメチル)ピリジン(参考化合物10-1)の合成

2-プロモー5-プロモメチルピリジン(参考化合物8)15.0g(60.0 mmol)のN, N-ジメチルホルムアミド150ml溶液にシアン化カリウム
 7.80g(120mmol)を加え、60℃でゆっくりと15分間撹拌した。 次いで、シアン化カリウムが完全に溶けるまで少しずつ水を加え、60℃で15分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を酢酸エチル/飽和塩化アンモニウム水溶液に注加し、

有機層を分離した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラグラフィー(溶出溶媒;n-へキサン:酢酸エチル=9:1~7:3(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物9.24gを微黄色粉末として得た。(

5 収率:61%)

R f 値: 0.15 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):197,199 (M++1)。

IRスペクトル (KBr,  $cm^{-1}$ ): 2253。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 3.74(s, 2H), 7.61-7.53(m, 2H), 8.36-8.3 10 5(m, 1H)。

以下、参考化合物10-1の製造方法に準じて、参考化合物10-2を製造した。

5 - シアノメチルー2, 3 - ジクロロピリジン(参考化合物 1 0 - 2) マススペクトル(CI, m/z):187(M++1)。

¹ H - N M R スペクトル(CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 3.77-3.78(m, 2H), 7.82-7.84(m, 1H), 8.27-8.29(m, 1H)。

#### 20 (参考例11)

5-ヨード-1H-インダゾール(参考化合物11-1)の合成

5-アミノー1 H-インダゾール25.0g(188 mmol)の<math>N,N-ジメチルホルムアミド320 ml溶液に、6 N塩酸95ml(570 mmol)を

0℃で滴下し、20分間撹拌した。次いで、亜硝酸ナトリウム13.6g(197mmol)の水75ml溶液を反応溶液の温度が10℃を超えないように滴下した。30分間撹拌後、ヨウ化カリウム32.8g(198mmol)を分割添加し、冷却浴をはずして室温まで徐々に昇温させた。

反応終了後、反応溶液を水1000mlに注加し、水酸化ナトリウム水溶液で中和後、トルエン1500ml、500ml×2で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮した。得られた粗結晶に酢酸エチル50mlを加え、加熱溶解し、n-ヘキサン300mlを添加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物5.80gを白色粉末として得た。(収率13%)

R f 値: 0.45 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 245 ( $M^++1$ )。

以下、参考化合物 1 1 - 1 の製造方法に準じて、参考化合物 1 1 - 2 ~ 3 を製 20 造した。

25 <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 7.39 (dd, J1=8.5Hz, J2=1.3Hz, 1H), 7.6 0 (dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.94-7.96 (m, 1H), 8.08 (d, J=1.0Hz, 1H), 13.14 (brs, 1

H) 。

4-(2-ヒドロキシエチル)-5-ヨード-1*H*-インダゾール(参考化合物11-3)

5 Rf値:0.65(酢酸エチル)。

マススペクトル (CI, m/z): 289 ( $M^+ + 1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 3. 14-3. 20 (m, 2H), 3. 58-3. 66 (m, 2H), 4

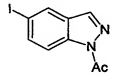
. 81 (t, J=5. 5Hz, 1H), 7. 20 (dd, J1=8. 7Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 64 (d, J=8. 7Hz, 1H), 8. 13 (d

, J=1. 0Hz, 1H), 13. 15 (brs, 1H)。

10

#### (参考例12)

1-アセチル-5-ヨード-1*H*-インダゾール(参考化合物 1 2 - 1)の合成



15 5-ヨード-1 H-インダゾール (参考化合物 1 1 - 1) 1.02g (4.1 8 mm o 1) に酢酸 1 0 m l 及び無水酢酸 2 0 m l を加え、室温で 3 0 分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水300m1に注加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物1.08gを白色粉末として得た。(収率90%)

20 Rf値:0.49(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))。

マススペクトル(CI, m/z):287 ( $M^++1$ )。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.78(s, 3H), 7.81(dd, J1=8.8Hz, J2=1.6 Hz, 1H), 8.05(d, J=0.9Hz, 1H), 8.10(dd, J1=1.6Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.23(ddd, J1=8.8Hz, J2=0.9Hz, J3=0.7Hz, 1H)。

以下、参考化合物12-1の製造方法に準じて、参考化合物12-2~4を製造した。

5 1 - アセチル - 3 - t e r t - プトキシカルボニルアミノ - 5 - ヨード - 1 H - インダゾール(参考化合物 1 2 - 2)

R f 値:  $0.31(n-\Lambda+ サン: 酢酸エチル=4:1(V/V))$ 。

マススペクトル (CI, m/z):402 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.57(s, 9H), 2.66(s, 3H), 7.03(brs, 1H),

7. 80 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 7Hz, 1H), 8. 19 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 5Hz, 1H), 8. 46-8. 47 (m, 1 H).

1-アセチルー5-ヨードー3-(1-メチルピニル)-1H-インダゾール(参考化合物 1 2-3)

15 R f 値: 0.73 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 327 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.30 (dd, J1=1.3Hz, J2=0.8Hz, 3H), 2.75 (s, 3H), 5.59-5.61 (m, 1H), 5.82-5.84 (m, 1H), 7.80 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.23-8.28 (m, 2H)。

20

1-アセチルー6-ヨード-1H-インダゾール(参考化合物12-4)

R f 値: 0.46 ( $n- \land + \forall \nu$ : 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):287 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.78(s, 3H), 7.46(dd, J1=8.3Hz, J2=0.7H

25 z, 1H), 7. 67 (dd, J1=8. 3Hz, J2=1. 3Hz, 1H), 8. 07 (d, J=0. 7Hz, 1H), 8. 89-8. 90 (m, 1H).

### (参考例13)

5-ヨード-4-ニトロ-1H-インダゾール(参考化合物 13)の合成

5-ヨード-1 H-インダゾール (参考化合物 1 1 - 1) 1: 5 7 g (6. 4
 3 mm o 1) の濃硫酸 2 5 m 1 溶液に、硝酸 1 2. 5 m 1 を 0 ℃でゆっくり滴下し、1 時間撹拌した。その後、冷却浴をはずして室温まで徐々に昇温させた。

反応終了後、反応溶液を氷水150m1にゆっくり注加し、水酸化ナトリウム水溶液で中和後、酢酸エチル300m1×3で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-へキサン:酢酸エチル=3:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 0.90gを黄色粉末として得た。(収率48%)

R f 値: 0.32 (n - n - n +

マススペクトル (CI, m/z):290 (M++1)。

15 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 7.69 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.98 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.23 (d, J=1.0Hz, 1H), 13.88 (brs, 1H)。

#### (参考例14)

10

1-tert-ブトキシカルボニル-5-ヨード-4-ニトロ-1H-インダ20 ゾール(参考化合物14-1)の合成

5-ヨード-4-ニトロ-1H-インダゾール(参考化合物13)898mg

(3. 11 mmol) に4-ジメチルアミノピリジン38.0 mg (0. 31 mmol) 及びテトラヒドロフラン18 mlema た。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら二炭酸ジーtert ープチル1.36 g (6. 23 mmol) のテトラヒドロフラン9 mlem 溶液を添加し、室温で1 時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=20:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物1.17gを 黄色粉末として得た。(収率 9.7%)

R f 値: 0.33 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

10 マススペクトル (CI, m/z):390 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.73 (s, 9H), 8.11 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.19 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.40 (d, J=0.7Hz, 1H)。

以下、参考化合物 1 4 - 1 の製造方法に準じて、参考化合物 1 4 - 2 ~ 3 を製 15 造した。

1-tertープトキシカルボニルー5-ヨードー3-メトキシカルボニルー 1H-インダゾール (参考化合物14-2)

R f 値: 0.51 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

20 マススペクトル (CI, m/z):403 (M++1)。

1 H - N M R スペクトル (CDCI<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.73(s, 9H), 4.05(s, 3H), 7.32(dd, J1=8.9Hz, J2=1.7Hz, 1H), 7.99(dd, J1=8.9Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.64(dd, J1=1.7Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

1-tertープトキシカルボニル-3-ホルミル-5-ヨード-1H-イン ダゾール (参考化合物 14-3)

R f 値: 0.54 (n - n - n + n + n ) : n を n : n (n - n + n ) : n (n - n + n ) : n

1 H - NMRスペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.76(s, 9H), 7.85(dd, J1=9.0Hz, J2=1.7Hz, 1H), 7.96(dd, J1=9.0Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.71(dd, J1=1.7Hz, J2=0.7Hz, 1H), 10.30(s.1H)。

# (参考例15)

5-ヨード-3-メトキシカルボニル-1*H*-インダゾール(参考化合物 1 5 ) の合成

10

15

5

5-ヨードイサチン17.5g(64.1mmol)に水酸化ナトリウム2.72g(68.0mmol)の水120ml溶液を加え、室温で15分間撹拌した。次いで、亜硝酸ナトリウム4.96g(71.9mmol)の水20ml溶液を0℃で加え、濃硫酸12.2g(124mmol)の水120ml溶液を反応溶液の温度が10℃を超えないように滴下した。30分間撹拌後、無水塩化スズ(II)30.8g(162mmol)の濃塩酸60ml溶液を反応溶液の温度が10℃を超えないように滴下した。滴下終了後、冷却浴をはずして室温まで徐々に昇温させ、2時間撹拌した。

その後、生成した固体を濾取した。得られた粗結晶22.9gにメタノール3 20 00m1及び濃硫酸1m1を加え、加熱還流条件で10時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を濾過し、濾液を減圧濃縮し、水500mlに注加した。混合溶液を水酸化ナトリウム水溶液で中和後、クロロホルム1000mlで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ

ー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮した。得られた粗結晶に酢酸エチル50m1を加え、加熱溶解し、n-ヘキサン300m1を添加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物4.93gを茶色粉末として得た。(収率26%)

5 R f 値: 0.44  $(n-\Lambda+ \forall \nu)$ : 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 303  $(M^++1)$ 。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 4.06(s, 3H), 7.38(dd, J1=8.8Hz, J2=0.6H z, 1H), 7.72(dd, J1=8.8Hz, J2=1.5Hz, 1H), 8.64(dd, J1=1.5Hz, J2=0.6Hz, 1H), 10.70(b rs, 1H).

10

20

## (参考例16)

3-カルボキシ-5-ヨード-1H-インダゾール(参考化合物16)の合成

5-ヨード-3-メトキシカルボニル-1 H-インダゾール (参考化合物 1 5
 15 ) 3 2 8 m g (1. 0 9 m m o 1) にテトラヒドロフラン 1 0 m 1、メタノール 2 m 1 及び 1 N 水酸化ナトリウム水溶液 8 m 1 を加え、 7 5 ℃で 4 時間撹拌した

反応終了後、反応溶液に濃塩酸を加え、pHを1に調整し、減圧濃縮した。得られた残渣に水50m1を加え、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物189mgを黄色粉末として得た。(収率60%)

マススペクトル (CI, m/z):289 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 7.52 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.68 (dd, J1=8.8 Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.44 (d, J=1.7Hz, 1H), 13.11 (brs, 1H), 13.94 (brs, 1H).

# (参考例17)

3-tert ープトキシカルポニルアミノー5-ヨード-1Hーインダゾール の合成 (参考化合物 17) の合成

3 - カルボキシー5 - ヨードー1 Hーインダゾール(参考化合物16)180 mg(0.62mmo1)のtertーブタノール5ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながらトリエチルアミン140mg(1.4mmo1)のtertーブタノール1ml溶液及びアジ化ジフェニルホスホリル260mg(0.95mmo1)のtertーブタノール1ml溶液を加え、加熱還流条件で7時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液 50m1 に注加し、酢酸 エチル100m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗 浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 33mg を黄色粉末として得た。(収率 15%)

R f 値: 0.32 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 359 (M<sup>+</sup>)。

1 H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.54(s, 9H), 6.91(brs, 1H), 7.16(dd, J1= 20 8.8Hz, J2=0.5Hz, 1H), 7.61(dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.36-8.37(m, 1H), 9.47(brs, 1H)。

### (参考例18)

15

3-ヒドロキシメチル-5-ヨード-1 H-インダゾール (参考化合物18)

の合成

5-ヨード-3-メトキシカルボニル-1 H-インダゾール(参考化合物15)
 ) 2. 41g(7.89mmo1)のテトラヒドロフラン80m1溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら1 M水素化ジイソプチルアルミニウム/トルエン溶液32m1(32.0mmo1)を-78℃で滴下した。-78℃で30分間撹拌後、0℃で2.5時間撹拌した。

反応終了後、0℃で反応溶液に飽和塩化アンモニウム水溶液をゆっくり加え、 次いで酢酸エチル300mlを加え、セライト濾過した。濾液を無水硫酸マグネ シウムで乾燥した後、減圧濃縮することにより、標記の化合物2.31gを黄色 粉末として得た。(収率 定量的)

R f 値: 0.25 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。マススペクトル (CI, m/z): 275 ( $M^++1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 4.75 (d, J=5.8Hz, 2H), 5.26 (t, J=5.8Hz 15 , 1H), 7.35 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.56 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.25 (dd, J1=1.7Hz, J2=0.7Hz, 1H), 12.93 (brs, 1H)。

(参考例19)

3-ホルミル-5-ヨード-1H-インダゾール(参考化合物19)の合成

20

10

3-ヒドロキシメチル-5-ヨード-1 H-インダゾール(参考化合物 18)

2. 31g(8.43mmol)のテトラヒドロフラン50ml、ジクロロメタン50ml溶液に二酸化マンガン6.94g(79.8mmol)を加え、室温で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標配の化合物1.84gを茶色粉末として得た。(収率80%)

R f 値: 0.57 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 273 ( $M^++1$ )。

10 <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 7.58(dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.7 6(dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.49(dd, J1=1.7Hz, J2=0.7Hz, 1H), 10.17(s, 1H), 14.3 0(brs, 1H)。

# (参考例20)

20

15 3-(1-ヒドロキシー1-メチルエチル)-5-ヨードー1H-インダゾール(参考化合物20)の合成

5-ヨード-3-メトキシカルボニル-1 H-インダゾール(参考化合物 1 5)
 ) 300mg(0.99mmol)のテトラヒドロフラン5ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら0.96M臭化メチルマグネシウム/テトラヒドロフラン溶液 8.1ml(7.8mmol)を0℃で加え、室温で5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に0℃で飽和塩化アンモニア水溶液50mlを加え、酢酸エチル100mlで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次

洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 2:10 mg を黄色粉末として得た。(収率 1:14%)

5 Rf値:0.32(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))。
マススペクトル(CI, m/z):303(M++1)。
<sup>1</sup>H-NMRスペクトル(DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm):1.56(s, 6H), 5.27(s, 1H), 7.33(d, J=8.8Hz, 1H), 7.53(dd, J1=8.8Hz, J2=1.6Hz, 1H), 8.39(d, J=1.6Hz, 1H), 12.77(brs, 1H)。

## 10 (参考例21)

20

5-ヨード-3-(1-メチルビニル)-1*H*-インダゾール(参考化合物 2 1)の合成

3-(1-ヒドロキシ-1-メチルエチル)-5-ヨード-1*H*-インダゾー 15 ル(参考化合物20)115mg(0.381mmol)に4N塩化水素/1, 4-ジオキサン溶液6mlを加え、アルゴン気流下、加熱還流条件で4時間撹拌 した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 3.7.0 mg を黄色粉末として得た。(収率 3.4%)

R f 値: 0.37 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。マススペクトル (CI, m/z): 285 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2. 30 (dd, J1=1. 5Hz, J2=1. 0Hz, 3H), 5. 41-5. 44 (m, 1H), 5. 72-5. 74 (m, 1H), 7. 26 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7. 63 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 5Hz, 1H), 8. 33 (dd, J1=1. 5Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 9. 90 (brs, 1H)。

#### 5 (参考例22)

2-ベンジルオキシー6-ニトロトルエン(参考化合物22-1)の合成

2-メチル-3-ニトロフェノール30.6g(200mmo1)に炭酸カリウム41.5g(300mmo1)及びN, N-ジメチルホルムアミド200m
 10 1を加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら臭化ベンジル23.8m1(200mmo1)を添加し、室温で3時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水1000m1に注加し、トルエン800m1、500m1で2回抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮することにより、標記の化合物49.3gを黄色粉末として得た。(収率 定量的)

R f 値: 0.48 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。

 $\vec{v}$ ススペクトル (CI, m/z):244 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2. 42 (s, 3H), 5. 13 (s, 2H), 7. 08-7. 11 (m, 1 H), 7. 21-7. 27 (m, 1H), 7. 32-7. 44 (m, 6H)。

20

15

以下、参考例22-1の製造方法に準じて参考化合物22-2~3を製造した

2-エトキシー6-ニトロトルエン (参考化合物22-2)

R f 値: 0.55 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=5:1 (V/V))。 マススペクトル (CI m/z): 182 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.46(t, J=6.9Hz, 3H), 2.37(s, 3H), 4.08( q, J=6.9Hz, 2H), 7.02(d, J=8.2Hz, 1H), 7.16-7.23(m, 1H), 7.35-7.42(m, 1H)。

5

6.-ニトロー3-n-プロポキシトルエン(参考化合物22-3)

R f 値: 0.62 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):196 ( $M^+ + 1$ )。

1 H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.07(t, J=7.4Hz, 3H), 1.80-1.92(m, 2H),

2. 37 (s, 3H), 3. 97 (t, J=6. 3Hz, 2H), 7. 02 (d, J=7. 3Hz, 1H), 7. 20-7. 26 (m, 1H), 7. 36-7. 4
0 (m, 1H).

(参考例 2 3)

3-ペンジルオキシー2-メチルアニリン(参考化合物23)の合成

15

2-ペンジルオキシ-6-ニトロトルエン(参考化合物 2 2-1) 4 9. 3 g (2 0 3 mm o 1) のメタノール 4 0 0 m 1、酢酸 2 0 0 m 1 溶液に、アルゴン 気流下撹拌しながら、0℃で亜鉛 5 2. 3 g (8 0 0 mm o 1) を分割添加し、1時間撹拌した。

20 反応終了後、反応溶液を水16.00mlに注加し、酢酸エチル1500mlで 抽出した。有機層を水、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水 溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮することによ り、標記の化合物44.0gを褐色油状物として得た。(収率 定量的)

R f 値: 0.22 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):213 (M+)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.11(s, 3H), 3.64(brs, 2H), 5.05(s, 2H), 6.36-6.39(m, 1H), 6.41(d, J=8.3Hz, 1H), 6.93-6.99(m, 1H), 7.29-7.46(m, 5H)。

### 5 (参考例24)

3 - ベンジルオキシー 2 - メチルアセトアニリド (参考化合物 2 4 - 1) の合成

3 - ペンジルオキシ-2-メチルアニリン (参考化合物 2 3 ) 4 4 . 0 g ( 2 0 6 mm o 1 ) の酢酸エチル4 0 0 m 1 溶液に、無水酢酸 2 8 . 3 m l ( 2 9 9 mm o 1 ) を加え、加熱還流条件で 3 0 分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をヘキサン2000mlに注加した。生成した固体を濾取し、ヘキサンで洗浄することにより、標記の化合物44.9gを白色粉末として得た。(収率85%)

15 R f 値: 0.24 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 256 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 2.04(s, 3H), 2.06(s, 3H), 5.11(s, 2H), 6.87(d, J=7.9Hz, 1H), 6.96-7.00(m, 1H), 7.09(dd, J1=7.9Hz, J2=7.9Hz, 1H), 7.29-7.48(m, 5H), 9.31(brs, 1H).

20.

以下、参考化合物24-1の製造方法に準じて参考化合物24-2~4を製造 した。

3-メトキシ-2-メチルアセトアニリド(参考化合物24-2)

R f 値: 0.20 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):180 (M++1)。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 2.00(s, 3H), 2.03(s, 3H), 3.78(s, 3H),

6. 78 (d, J=8. 0Hz, 1H), 6. 93-6. 97 (m, 1H), 7. 07-7. 13 (m, 1H), 9. 29 (brs, 1H).

5

3-エトキシー2-メチルアセトアニリド(参考化合物24-3)

 $R f 値: 0.10 (n-\Lambda+サン: 酢酸エチル=5:1 (V/V))$ 。

マススペクトル(C I, m/z):194( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.42(t, J=6.9Hz, 3H), 2.13(s, 3H), 2.20(

10 s, 3H), 4. 02 (q, J=6. 9Hz, 2H), 6. 69 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 94 (brs, 1H), 7. 13 (dd, J1=8. 1Hz, J2=8. 1Hz, 1H), 7. 35 (d, J=8. 1Hz, 1H).

2-メチルー3-n-プロポキシアセトアニリド(参考化合物24-4)

R f 値: 0.33 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))。

15 マススペクトル (CI, m/z):208 (M++1)。

- <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.00(t, 7.4Hz, 3H), 1.68-1.80(m, 2H),

2. 01 (s, 3H), 2. 03 (s, 3H), 3. 91 (t, J=6. 3Hz, 2H), 6. 76 (d, J=8. 1Hz, 1H), 6. 93 (d, J=7. 8H),  $\frac{1}{2}$ 

z, 1H), 7. 04-7. 10 (m, 1H), 9. 28 (brs, 1H).

20 (参考例25)

1 ーアセチルー4ーペンジルオキシー1 Hーインダゾール(参考化合物25-1) の合成

3-ペンジルオキシ-2-メチルアセトアニリド(参考化合物24-1)25.

5 g (100 mm o 1) に臭化テトラー n ープチルアンモニウム1.6 1 g (4.9 9 mm o 1)、酢酸カリウム19.6 g (200 mm o 1)及び酢酸エチル4 50 m l を加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら無水酢酸28.4 m l (300 mm o 1)、亜硝酸イソアミル26.8 m l (200 mm o 1)を添加し、加熱還流条件で9時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 500m1 に注加し、分液した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル= $50:1\sim20:1$  (V /V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 1 7.7g を黄色粉末として得た。(収率 6.6%)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 267 ( $M^++1$ )。

10

25

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.78(s, 3H), 5.24(s, 2H), 6.78(d, J=7.9H 15 z, 1H), 7.34-7.50(m, 6H), 8.00-8.03(m, 1H), 8.24(d, J=1.0Hz, 1H)。

以下、参考化合物 2 5 - 1 の製造方法に準じて参考化合物 2 5 - 2 ~ 4 を製造した。

1 ーアセチルー4 ーメトキシー1 Hーインダゾール(参考化合物 2 5 - 2) R f 値: 0.53 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z):191 (M++1)。 ¹HーNMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 2.78(s, 3H), 3.98(s, 3H), 6.71(d, J=8.1H z, 1H), 7.46(dd, J1=8.3Hz, J2=8.1Hz, 1H), 7.98-8.01(m, 1H), 8.20(d, J=0.7Hz, 1H)。

1-アセチル-4-エトキシ-1 H-インダゾール (参考化合物 25-3)

R f 値: 0.55 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 205 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.50(t, J=7.2Hz, 3H), 2.78(s, 3H), 4.21(q, J=7.2Hz, 2H), 6.69(d, J=7.8Hz, 1H), 7.40-7.48(m, 1H), 7.99(dd, J1=8.3Hz, J2=0.7H z, 1H), 8.20(d, J=0.7Hz, 1H)。

1-アセチルー4-n-プロポキシー1H-インダゾール(参考化合物 25-4)

R f 値: 0.54 ( $n- \land + \forall \nu$ : 酢酸エチル= 4:1 (V/V))。

10 マススペクトル (CI, m/z): 219 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1.10(t, J=7.3Hz, 3H), 1.84-1.97(m, 2H),
2.78(s, 3H), 4.10(t, 6.6Hz, 2H), 6.69(d, J=8.0Hz, 1H), 7.44(dd, J1=8.3Hz, J2=8.0Hz,
1H), 7.95-7.99(m, 1H), 8.20(d, J=0.7Hz, 1H)。

## 15 (参考例 2 6)

4 - ペンジルオキシ-5-プロモ-1*H*-インダゾール (参考化合物 2 6 - 1 ) の合成

1-アセチルー4-ベンジルオキシー1 H-インダゾール(参考化合物 2 5 - 20 1) 17.7g(66.5mmol)のテトラヒドロフラン330ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら、0℃でN-ブロモコハク酸イミド13.0g(73.0mmol)を加え、30分間撹拌し、室温で15時間撹拌した。

その後、反応溶液にメタノール300ml、1N水酸化ナトリウム水溶液130mlを加え、室温で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を1N塩酸水溶液で中和し、減圧濃縮した。得られた残 査を酢酸エチル500m1で抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、 飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶 媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1~4:1(V/V))に付し、目的物を 含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物13.6gを微橙色粉末とし て得た。(収率67%)

R f 値: 0.25 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 302,304 ( $M^+$ )。

10 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 5. 40(s, 2H), 7. 10(dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 0H z, 1H), 7. 33-7. 44(m, 3H), 7. 49-7. 55(m, 3H), 8. 06(d, J=1. 0Hz, 1H), 10. 14(brs, 1H)。

以下、参考化合物 2 6 - 1 の製造方法に準じて参考化合物 2 6 - 2 ~ 5 を製造した。

15

5-プロモー4-メトキシー1 H-インダゾール(参考化合物 2 6-2) R f 値: 0.17 (<math>n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 226, 228 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 4.25(s, 3H), 7.06(dd, J1=8.7Hz, J2=1.0H 20 z, 1H), 7.49(d, J=8.7Hz, 1H), 8.23(d, J=1.0Hz, 1H), 10.09(brs, 1H)。

5-プロモー4-エトキシー1 H-インダゾール(参考化合物 2 6 - 3) R f 値: 0.30 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V) )。 マススペクトル (CI, m/z): 241,243 ( $M^++1$ )。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.52(t, J=6.9Hz, 3H), 4.46(q, J=6.9Hz, 2 · H), 7.06(dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.49(d, J=8.8Hz, 1H), 8.14(d, J=1.0Hz, 1H), 10

.11 (brs, 1H).

5-プロモー4-n-プロポキシー1 H-インダゾール(参考化合物 <math>26-4)

5 Rf値:0.28(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 255, 257 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.14(t, J=7.4Hz, 3H), 1.86-1.99(m, 2H),

4. 37 (t, J=6. 5Hz, 2H), 7. 05 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 1Hz, 1H), 7. 49 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 16 (

d, J=1. 1Hz, 1H), 10. 17 (brs, 1H).

10

5 - プロモー4 - ヒドロキシー1 - (テトラヒドロピランー2 - イル) - 1 H - インダゾール (参考化合物26-5)

R f 値: 0.51 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (EI、m/z):296,298 (M+)。

## (参考例27)

20 4-ベンジルオキシ-5-ブロモ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 H-インダゾール(参考化合物 2 7-1)の合成

4-ベンジルオキシ-5-プロモ-1 H-インダゾール(参考化合物 2 6-1) 1 3 . 6 g (4 4 . 9 m m o 1 ) にピリジニウム p-トルエンスルホナート

3. 39g(13.5mmol)、塩化メチレン450mlを加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら、0℃で3,4ージヒドロー2Hーピラン12.3ml(135mmol)を添加し、30分間撹拌した。その後、室温で3時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液300mlに注加し、分液した。有機層を10%クエン酸水溶液、水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1(V/V))に付し、高極性(Rf値:0.36(n-ヘキサン:酢酸エチル)=2:1(V/V))の画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物15.5gを橙色油状物として得た。(収率89%)

R f 値: 0.36 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z):386,388 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.66-1.80 (m, 3H), 2.02-2.23 (m, 3H), 3.7 3-3.81 (m, 1H), 4.09-4.14 (m, 1H), 5.27 (s, 2H), 5.60-5.64 (m, 1H), 7.32-7.43 (m, 5H), 7 .51-7.54 (m, 2H), 8.07 (s, 1H)。

以下、参考例27-1の製造方法に準じて参考化合物27-2~8を製造した

20

5 - ヨードー4 - ニトロー2 - (テトラヒドロピランー2 - イル) - 2 H - インダゾール(参考化合物27-2)

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.67-1.83 (m, 3H), 2.04-2.30 (m, 3H), 3.7 6-3.84 (m, 1H), 4.12-4.18 (m, 1H), 5.69-5.73 (m, 1H), 7.66 (dd, J1=9.0Hz, J2=1.0Hz, 1H)

), 7. 88 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 56 (d, J=1. 0Hz, 1H).

5-ヨード-2- (テトラヒドロピラン-2-イル) -2 H-インダゾール ( 参考化合物 2 7 - 3)

5 Rf値:0.39(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))。 マススペクトル(EI, m/z):328(M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.64-1.80 (m, 3H), 2.02-2.25 (m, 3H), 3.7 3-3.82 (m, 1H), 4.09-4.16 (m, 1H), 5.63-5.68 (m, 1H), 7.45-7.53 (m, 2H), 8.06-8.08 (m, 1H), 8.09 (s, 1H)。

10

5 - 二トロー 2 - (テトラヒドロピラン - 2 - イル) - 2 H - インダゾール ( 参考化合物 2 7 - 4)

R f 値: 0.34 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 248 (M<sup>+</sup> + 1)。

- 5-ヨード-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-4-[2-(テトラヒドロピラン-2-イルオキシ)エチル]-2H-インダゾール(参考化合物27-5)

マススペクトル (EI, m/z):456 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 26-1. 82 (m, 9H), 1. 88-2. 07 (m, 2H), 2

25 . 25-2. 53 (m, 1H), 3. 25-3. 40 (m, 2H), 3. 48-3. 91 (m, 6H), 4. 55-4. 61 (m, 1H), 5. 58-5. 84 (m, 1H), 7. 41 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 74 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 21 (s, 1H)。

5-tertープチルジメチルシリルオキシー4-ホルミルー2-(テトラヒドロピラン-2-イル) -2H-インダゾール (参考化合物27-6)

R f 値: 0.63 (n-ヘキサン:酢酸エチル:=1:1(V/V))。

5 マススペクトル (CI, m/z): 361 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.30(s, 6H), 1.05(s, 9H), 1.50-2.30(m, 6H), 3.70-3.85(m, 1H), 4.05-4.20(m, 1H), 5.70-5.80(m, 1H), 6.99(d, J=9.3Hz, 1H), 7.93(d, J=9.3Hz, 1H), 8.82(s, 1H), 10.54(s, 1H)。

性状:白色粉末。

R f 値: 0.37 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2: 1 (V/V))。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.32(s, 6H), 1.02(s, 9H), 1.62-1.82(m, 3 H), 2.00-2.13(m, 1H), 2.15-2.30(m, 2H), 2.69(s, 3H), 3.73-3.82(m, 1H), 4.06-4.15(m, 1H), 5.65-5.73(m, 1H), 6.99(d, J=9.4Hz, 1H), 7.82(d, J=9.4Hz, 1H), 8.67(s, 1H)。

20 5 - プロモー4 - メトキシー2 - (テトラヒドロピランー2 - イル) - 2 H - インダゾール (参考化合物 2 7 - 8)

R f 値: 0.27 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):310,312 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.68-1.81 (m, 3H), 2.04-2.29 (m, 3H), 3.7

25 5-3. 83 (m, 1H), 4. 08-4. 36 (m, 4H), 5. 63-5. 68 (m, 1H), 7. 31 (dd, J1=9. 0Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 36 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 28 (d, J=1. 0Hz, 1H).

(参考例28)

4-ペンジルオキシ-5-プロモ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1*H*-インダゾール (参考化合物 2 8 - 1) の合成

5

参考例 27-1 の合成において、低極性(R f 値:0.52 ( $n-\Lambda$ キサン:酢酸エチル=2:1 (V/V)))の画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 1.18gを黄色油状物として得た。(収率 7%)

R f 値: 0.52 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

10 マススペクトル (EI, m/z):386,388 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.66-1.79 (m, 3H), 2.04-2.15 (m, 2H), 2.4 9-2.55 (m, 1H), 3.69-3.78 (m, 1H), 3.98-4.04 (m, 1H), 5.36 (s, 2H), 5.64-5.68 (m, 1H), 7.20 (dd, J1=8.9Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7.31-7.43 (m, 3H), 7.49-7.60 (m, 3H), 7.99 (d, J=0.9Hz, 1H)。

15

以下、参考例28-1の製造方法に準じて参考化合物28-2~4を製造した

5 ープロモー4 ーエトキシー1 ー (テトラヒドロピランー2 ーイル) ー 1 Hー 20 インダゾール (参考化合物 2 8 - 2)

マススペクトル (EI, m/z):324,326 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.50(t, J=6.9Hz, 3H), 1.65-1.84(m, 3H), 2.03-2.16(m, 2H), 2.47-2.55(m, 1H), 3.69-3.77(m, 1H), 3.99-4.04(m, 1H), 4.42(q, J)

=6. 9Hz, 2H), 5. 60-5. 68 (m, 1H), 7. 15 (dd, J=8. 8Hz, J=1. 0Hz, 1H), 7. 48 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 07 (d, J=1. 0Hz, 1H).

5-プロモー4-n-プロポキシー1-(テトラヒドロピランー2-イル)-

5 1 H-インダゾール (参考化合物 2 8 - 3)

R f 値: 0.50 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):338,340 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.12(t, J=7.3Hz, 3H), 1.56-1.81(m, 3H),

1. 84-1. 96 (m, 2H), 2. 02-2. 18 (m, 2H), 2. 47-2. 60 (m, 1H), 3. 68-3. 77 (m, 1H), 3. 99-4. 04

10 (m, 1H), 4. 33 (t, J=6. 6Hz, 2H), 5. 63-5. 68 (m, 1H), 7. 15 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7 . 48 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 08 (d, J=0. 7Hz, 1H).

4-ベンジルオキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1H-インダ ゾール(参考化合物 28-4)

15 R f 値: 0.70 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。

マススペクトル(EI、m/z):308 ( $M^+$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.56-1.83 (m, 3H), 2.05-2.18 (m, 2H), 2.4 5-2.64 (m, 1H), 3.69-3.78 (m, 1H), 4.01-4.09 (m, 1H), 5.23 (s, 2H), 5.65-5.73 (m, 1H), 6.55 (d, J=7.6Hz, 1H), 7.16 (dd, J1=7.6Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.23-7.50 (m, 6H), 8.13 (d, J=0.7Hz, 1H)。

#### (参考例29)

20

1-アセチル-5-(4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラニル)-1<math>H-インダゾール(参考化合物 29-1)の合成

1-アセチル-5-ヨード-1*H*-インダゾール(参考化合物12-1)1. 1g(3.8mmol)にジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム270mg(0.38mmol)、1,4-ジオキサン18mlを加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラン1.7ml(12mmol)、トリエチルアミン1.6ml(12mmol)を添加し、80℃で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 5 0 m 1 に注加し、酢酸エチル 2 0 0 m 1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n - ヘキサン:酢酸エチル=10:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 0.70gを黄色粉末として得た。(収率 6 4 %)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

.15 マススペクトル (CI, m/z):287 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37(s, 12H), 2.79(s, 3H), 7.98(dd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.12(d, J=0.7Hz, 1H), 8.22-8.24(m, 1H), 8.42(ddd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, J3=0.7Hz, 1H)。

20 以下、参考例29-1の製造方法に準じて参考化合物29-2~6を製造した

2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-(4, 4, 5, 5-テトラメチ

ル [1,3,2] ジオキサボロラニル) - 2 H-インダゾール (参考化合物 2 9 - 2)

R f 値: 0.29 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 328 (M<sup>+</sup>)。

5 <sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.36(s, 12H), 1.63-1.84(m, 3H), 2.03-2. 27(m, 3H), 3.74-3.83(m, 1H), 4.08-4.16(m, 1H), 5.65-5.70(m, 1H), 7.62-7.71(m, 2H), 8.18(s, 1H), 8.24-8.25(m, 1H)。

4 ーペンジルオキシー1 ー (テトラヒドロピランー2 ーイル) - 5 ー (4, 4
 10 , 5, 5 ーテトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロラニル) ー1 Hーインダゾール (参考化合物 2 9 - 3)

R f 値: 0.31 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 435 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.36(s, 12H), 1.65-1.79(m, 3H), 2.02-2.

18 (m, 2H), 2. 49-2. 63 (m, 1H), 3. 70-3. 79 (m, 1H), 4. 01-4. 07 (m, 1H), 5. 37 (s, 2H), 5. 66-5. 71 (m, 1H), 7. 24 (dd, J1=8. 4Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7. 29-7. 41 (m, 3H), 7. 57-7. 62 (m, 2H), 7. 72 (d, J=8. 4Hz, 1H), 8. 09 (d, J=0. 7Hz, 1H).

4-エトキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-(4, 4, 5,

20 5 - テトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロラニル) - 1 H-インダゾール ( 参考化合物 2 9 - 4)

R f 値: 0.32 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル(CI、m/z):373 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.36(s, 12H), 1.45(t, J=7.1Hz, 3H), 1.5

25 7-1. 79 (m, 3H), 2. 02-2. 17 (m, 2H), 2. 50-2. 62 (m, 1H), 3. 69-3. 78 (m, 1H), 4. 00-4. 06 (m, 1H), 4. 35 (q, J=7. 1Hz, 2H), 5. 62-5. 70 (m, 1H), 7. 21 (dd, J1=8. 4Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 7. 67

(d, J=8. 4Hz, 1H), 8. 10 (d, J=0. 9Hz, 1H).

4-n-プロポキシー1-(テトラヒドロピランー2-イル)-5-(4, 4, 5, 5-テトラメチル [1, 3, 2 ジオキサボロラニル)-1 H-インダゾール(参考化合物 2 9-5)

R f 値: 0.31 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 387 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 10 (t, J=7. 4Hz, 3H), 1. 36 (s, 12H), 1. 6 4-1. 79 (m, 3H), 1. 81-1. 93 (m, 2H), 2. 01-2. 16 (m, 2H), 2. 49-2. 62 (m, 1H), 3. 69-3. 78 (m, 1H), 4. 00-4. 05 (m, 1H), 4. 29 (t, J=6. 4Hz, 2H), 5. 64-5. 69 (m, 1H), 7. 18 (dd, J1=8. 5Hz, J

10 1H), 4. 00-4. 05 (m, 1H), 4. 29 (t, J=6. 4Hz, 2H), 5. 64-5. 69 (m, 1H), 7. 18 (dd, J1=8. 5Hz, J 2=0. 9Hz, 1H), 7. 67 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 11 (d, J=0. 9Hz, 1H).

4-シクロプロピルオキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-(4,4,5,5-テトラメチル [1,3,2] ジオキサボロラニル)-1<math>H-インダゾール(参考化合物 2 9 -6)

R f 値: 0.44 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI、m/z): 385 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.68-0.73 (m, 2H), 0.90-0.95 (m, 2H), 1.3 5 (s, 12H), 1.65-1.83 (m, 3H), 2.03-2.18 (m, 2H), 2.51-2.64 (m, 1H), 3.70-3.78 (m, 1H),

20 4. 01-4. 05 (m, 1H), 4. 35-4. 41 (m, 1H), 5. 65-5. 73 (m, 1H), 7. 17 (dd, J1=8. 4Hz, J2=0, 7Hz, 1H), 7. 64 (d, J=8. 4Hz, 1H), 8. 28 (d, J=0. 7Hz, 1H).

# (参考例30)

15

4-二トロー2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-(4,4,5,5 25 -テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラニル)-2*H*-インダゾール(参 考化合物30-1)の合成

5-ヨード-4-ニトロ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2*H*-インダゾール(参考化合物27-2)2.68g(7.18mmol)に1,1'-ビス(ジフェニルホスフィノ)フェロセン パラジウム(II) クロライド ジクロロメタン付加物 (1:1)1.43g(1.75mmol)、酢酸カリウム2.13g(21.7mmol)、ピス(ピナコラト)ジボロン2.75g(10.8mmol)及び*N*,*N*-ジメチルホルムアミド100mlを加え、アルゴン気流下80℃で2.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水400m1に注加し、トルエン500m1で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物717mgを黄色粉末として得た。(収率27%)

15 R f 値: 0. 29 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。
マススペクトル (CI, m/z):374 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1. 46 (s, 12H), 1. 67-1. 83 (m, 3H), 2. 04-2. 10 (m, 1H), 2. 21-2. 30 (m, 2H), 3. 77-3. 85 (m, 1H), 4. 15-4. 20 (m, 1H), 5. 72-5. 76 (m, 1H), 7. 37 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 07 (dd, J1=8. 5Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 8. 77 (d, J=0. 7Hz, 1H)。

20

以下、参考例30-1の製造方法に準じて参考化合物30-2~4を製造した

2] ジオキサボロラニル) - 2 H-インダゾール (参考化合物 3 0 - 2)

R f 値: 0.29 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

5 マススペクトル (EI, m/z):456 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.36(s, 12H), 1.39-1.80(m, 9H), 2.00-2. 22(m, 2H), 2.50-2.59(m, 1H), 3.35-3.47(m, 1H), 3.52-3.78(m, 5H), 3.92-4.08(m, 2H), 4.55-4.59(m, 1H), 5.66-5.71(m, 1H), 7.39(d, J=8.5Hz, 1H), 7.80(d, J=8.5Hz, 1H), 8.1 8(s, 1H)。

10

4-ベンジルオキシー2-(テトラヒドロピランー2-イル)-5-(4, 4,5,5-テトラメチル [1,3,2 ] ジオキサボロラニル)-2H-インダゾール(参考化合物 30-3)

R f値:0.37 (トルエン:酢酸エチル=19:1 (V/V))。

15 マススペクトル (EI, m/z):434 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 31 (s, 12H), 1. 53-1. 80 (m, 3H), 1. 90-2. 10 (m, 2H), 2. 19-2. 33 (m, 1H), 3. 65-3. 80 (m, 1H), 3. 95-4. 07 (m, 1H), 5. 38 (s, 2H), 5. 7 1-5. 76 (m, 1H), 7. 25 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 30-7. 44 (m, 4H), 7. 66-7. 71 (m, 2H), 8. 79-8. 80 (m, 1H)。

20

4-メトキシー2-(テトラヒドロピランー2-イル)-5-(4, 4, 5, 5-テトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロラニル)-2H-インダゾール(参考化合物 30-4)

R f 値: 0.20 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

25 マススペクトル (EI, m/z):358 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.36(s, 12H), 1.66-1.77(m, 3H), 2.03-2.

28 (m, 3H), 3. 74-3. 85 (m, 1H), 4. 08-4. 16 (m, 4H), 5. 63-5. 67 (m, 1H), 7. 36 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 54 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 28 (d, J=1. 0Hz, 1H).

## (参考例31)

10

5 4 - メトキシカルボニルメチル-5 - ニトロ-2 - (テトラヒドロピラン-2 - イル) - 2 H - インダゾール(参考化合物 3 1 )の合成

カリウム tertープトキシド33.7g(300mmo1)のN, Nージメチルホルムアミド100m1溶液に5ーニトロー2ー(テトラヒドロピランー2ーイル)ー2Hーインダゾール(参考化合物27ー4)24.6g(100mmo1)とクロロ酢酸メチル10.5m1(120mmo1)のN, Nージメチルホルムアミド400m1溶液を-40℃で50分かけて滴下し、-40℃で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を室温に戻して1 N塩酸で中和後、水4000m1を添加した。生成した固体を濾取後、水500m1、メタノール400m1、ジエチルエーテル300m1で順次洗浄することにより標記の化合物50.4gを淡黄色粉末として得た。(収率79%)

R f 値: 0.21 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 320 ( $M^++1$ )。

20 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.68-1.81 (m, 3H), 2.03-2.16 (m, 2H), 2.2 8-2.35 (m, 1H), 3.72 (s, 3H), 3.75-3.85 (m, 1H), 4.14-4.20 (m, 1H), 4.29 (s, 2H), 5.67-5 .72 (m, 1H), 7.71 (dd, J1=9.3Hz, J2=0.5Hz, 1H), 8.02 (d, J=9.3Hz, 1H), 8.47 (d, J=0.5Hz, 1H)。

#### (参考例32)

5-アミノー4-メトキシカルボニルメチルー2- (テトラヒドロピランー2' -イル) -2<math>H-インダゾール (参考化合物 32)

4 ーメトキシカルボニルメチルー5 ーニトロー2 ー (テトラヒドロピランー2 ーイル) ー2 Hーインダゾール (参考化合物31) 2.88g (9.02mmo1) にテトラヒドロフラン50m1、メタノール20m1を加え、5%パラジウムー炭素(含水) 4.40gの酢酸エチル20m1懸濁液を添加し、水素雰囲気下、室温で1.5時間撹拌した。

10 反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮することにより、標 記の化合物 2.5 2 g を褐色油状物として得た。(収率 9 7 %)

R f 値: 0.19 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):289 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.54-1.78 (m, 3H), 1.92-2.01 (m, 2H), 2 15 .08-2.22 (m, 1H), 3.58 (s, 3H), 3.61-3.73 (m, 3H), 3.90-4.00 (m, 1H), 4.79 (brs, 2H), 5. 56-5.61 (m, 1H), 6.84 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.30 (dd, J1=9.0Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.05 (d, J=1.0Hz, 1H)。

#### (参考例33)

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣に飽和塩化アンモニウム水溶液 75m1を添加し、酢酸エチル250m1で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣にn-ヘキサンを添加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物 16gを微褐色粉末として得た。(収率69%)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):389 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.44(s, 9H), 1.53-1.83(m, 3H), 1.92-2

15 .29(m, 3H), 3.57(s, 3H), 3.67-3.76(m, 1H), 3.88(s, 2H), 3.94-4.04(m, 1H), 5.68-5.73
(m, 1H), 7.14(dd, J1=9.0Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.47(d, J=9.0Hz, 1H), 8.48(d, J=1.0Hz, 1H), 8.63(brs, 1H)。

### (参考例34)

10

5-tertープトキシカルボニルアミノ-4-(2-ヒドロキシエチル) 2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(参考化合物34)の合成

5-tert-プトキシカルボニルアミノ-4-メトキシカルボニルメチルー2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(参考化合物33) 12g(30mmo1)のメタノール100ml溶液に、水浴下で撹拌しながら水素化ホウ素ナトリウム3.4g(90mmo1)を分割添加し、水浴下で2時間撹拌した。更に水素化ホウ素ナトリウム1.1g(30mmo1)を分割添加し、水浴下で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液300mlにゆっくり注加し、酢酸エチル500mlで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をジエチルエーテル/n-ヘキサンで再結晶することにより、標記の化合物10gを白色粉末として得た。(収率95%)

R f 値: 0.17 (n - n + + + + ): 酢酸エチル= 1:1 (V/V))。 マススペクトル(EI, m/z): 361 (M + )。

#### 20 (参考例35)

5

10

5-アミノ-4- (2-ヒドロキシエチル) -1 H-インダゾール 2 塩酸塩 (参考化合物 3 5) の合成

5-tertープトキシカルボニルアミノー4ー(2ーヒドロキシエチル)-2ー(テトラヒドロピラン-2ーイル)-2Hーインダゾール(参考化合物 34) 16g(43mmo1)のエタノール100m1溶液に室温で約4.2N塩化水素/エタノール200m1溶液を添加し、室温で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液にジエチルエーテル200m1を添加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物9.6gを白色粉末として得た。(収率89%)

マススペクトル (CI, m/z):178 ( $M^+ + 1$ )。

10 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 3. 22(t, J=6.6Hz, 2H), 3. 75(t, J=6.6Hz, 2H), 7. 43(d, J=8.8Hz, 1H), 7. 51(dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8. 24(d, J=1.0Hz, 1H), 10. 25(brs. 3H)。

## (参考例36)

5

15 5-ヒドロキシー4-メチルカルボニルー1 H-インダゾール(参考化合物36)の合成

5-メトキシー1 H-インダゾール (アール. エー. バーチュ等 ジャーナル・オブ・ヘテロサイクリック・ケミストリー 21巻、1063(1984)] 参照) 10g ( 行[R. A. Bartsch et al. J. Heterocyclic Chem., 21, 1063(1984)] 参照) 10g (

6 7 mm o 1) の 1, 2 - ジクロロエタン 2 0 0 m 1 溶液に、アルゴン気流下室 温で塩化アルミニウム 3 0 g (2 2 0 mm o 1) を加え、3 0 分間撹拌した。次 いで室温で塩化アセチル 1 2 m 1 (1 7 0 mm o 1) を加え、6 0 ℃で 2. 5 時 間撹拌した。

- 5 反応終了後、反応溶液を放冷し、水を加えてクロロホルムで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をクロロホルムで洗浄することにより、標記の化合物3.6gを黄色粉末として得た。(収率30%)
- 10 融点:188-191℃。

R f 値: 0.14 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):177 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 2.79(s, 3H), 7.05(d, J=8.9Hz, 1H), 7.8 1 (dd, J1=8.9Hz, J2=0.9Hz, 1H), 8.25(d, J=0.9Hz, 1H), 12.61(brs, 1H), 13.38(brs, 1H)

15 .

### (参考例37)

4-ホルミルー5-メトキシー1 H-インダゾール(参考化合物37)の合成

反応終了後、反応溶液に0℃でメタノール:水=1:1 (V/V) の混合溶液300 m 1 をゆっくりと注加し、生成した固体を濾取した。濾取物をクロロホルム洗浄した後、得られた固体にクロロホルム300 m 1、メタノール150 m 1、飽和重曹水溶液150 m 1 を加え、1 時間室温下撹拌した。得られた混合溶液をクロロホルム:メタノール=2:1 (V/V) の混合溶媒 150 m 1 で抽出後、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。生成した固体にクロロホルムを加え超音波処理した後、濾取、クロロホルムで洗浄することにより、標記の化合物 7.20 g を緑色粉末として得た。 (収率24%)

R f 値: 0.50 (酢酸エチル)。

10 マススペクトル (CI, m/z):177 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 4.00(s, 3H), 7.40(d, J=9.0Hz, 1H), 7.9 3(dd, J1=9.0Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.43(d, J=1.0Hz, 1H), 10.57(s, 1H), 13.32(brs, 1H)。

### (参考例38)

20

15 4 - ホルミル-5 - ヒドロキシ-1 H-インダゾール 1 臭化水素酸塩 (参考 化合物 3 8) の合成

4 - ホルミル-5 - メトキシー1 H-インダゾール(参考化合物37)10. 1g(57.3mmo1)の塩化メチレン50m1溶液に、三臭化ホウ素25. 0g(100mmo1)の塩化メチレン50m1溶液を加え、室温で2時間撹拌

した。その後、1.0 M三臭化ホウ素/塩化メチレン溶液50.0 m l を追加し、室温で7時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を0  $\mathbb{C}$  に冷却し、メタノールをゆっくりと加えた。減圧 濃縮後、ジエチルエーテル:メタノール=9:1 ( $\mathbb{V}/\mathbb{V}$ ) の混合溶媒を加え、

生成した固体を濾取することにより、標記の化合物11.2gを灰白色粉末として得た。(収率81%)

R f 値: 0.35 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0. 1 (V/V/V))。

5 マススペクトル (CI, m/z):163 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 7.09 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.78 (dd, J1=9.0 Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.36 (d, J=1.0Hz, 1H), 10.53 (s, 1H), 10.66 (brs, 2H)。

#### (参考例39)

5-tert-プチルジメチルシリルオキシー4-ホルミルー1H-インダゾール (参考化合物 39-1) の合成

4 - ホルミル-5 - ヒドロキシ-1 H-インダゾール 1 臭化水素酸塩(参考化合物38)955mg(3.93mmo1)のテトラヒドロフラン15m1溶液に、N, N-ジイソプロピルエチルアミン1.50m1(8.61mmo1)、tert-ブチルジメチルシリルクロリド700mg(4.64mmo1)を0℃で加え、室温で15時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2: $1\sim1:1$  (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 9 6 4 m g を白色固体として得た。 (収率 8 8 %)

R f 値: 0.45 (n-ヘキサン:酢酸エチル:=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 277 (M<sup>+</sup> + 1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.31(s, 6H), 1.06(s, 9H), 7.11(d, J=9.1H z, 1H), 7.82(d, J=9.1Hz, 1H), 8.59(s, 1H), 10.63(s, 1H)。

以下、参考化合物 3 9 - 1 の製造方法に準じて、参考化合物 3 9 - 2 を製造し 5 た。

5-(tert-プチルジメチルシリルオキシ)-4-メチルカルボニル-1H-インダゾール(参考化合物39-2)

R f 値: 0.28 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

10 マススペクトル (CI, m/z):291 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.35(s, 6H), 1.04(s, 9H), 2.73(s, 3H), 7. 28(d, J=9.4Hz, 1H), 7.89(dd, J1=9.4Hz, J2=0.8Hz, 1H), 8.83(d, J=0.8Hz, 1H)。

(参考例40)

5-tert-プチルジメチルシリルオキシ-4-ホルミル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(参考化合物27-6)10.1
20 g(28.0mmol)のテトラヒドロフラン150ml溶液に、1.0Mテトラプチルアンモニウムフルオリド/テトラヒドロフラン溶液34.0ml(34.0mmol)を0℃で加え、0℃で1.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄、無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカ

ゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル= 6:1 ~ 3:2 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 4.5 g を黄色泡状物として得た。(収率 6.5 %)

R f 値: 0.10 (n-ヘキサン:酢酸エチル:=4:1 (V/V))。

5 マススペクトル(CI, m/z):247(M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.60-1.90 (m, 3H), 1.97-2.30 (m, 3H), 3.70-3.85 (m, 1H), 4.05-4.20 (m, 1H), 5.60-5.75 (m, 1H), 7.00 (d, J=9.3Hz, 1H), 7.92 (dd, J=9.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.31 (d, J=1.0Hz, 1H), 10.25 (s, 1H), 12.10 (brs, 1H)。

10 以下、参考化合物 40-1の製造方法に準じて、参考化合物 40-2を製造した。

5-ヒドロキシー4-メチルカルボニルー2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 H-インダゾール(参考化合物40-2)

15 性状:黄色粉末。

R f 値: 0.28 (n -  $\wedge$  キサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 261 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.62-1.84 (m, 3H), 2.01-2.12 (m, 1H), 2.1 3-2.25 (m, 2H), 2.74 (s, 3H), 3.71-3.82 (m, 1H), 4.08-4.16 (m, 1H), 5.62-5.67 (m, 1H), 7 01 (d, J=9.4Hz, 1H), 7.89 (dd, J1=9.4Hz, J2=0.9Hz, 1H), 8.07 (d, J=0.9Hz, 1H), 14.09 (s, 1H)。

## (参考例41)

4-ホルミル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-トリフルオロメ 25 タンスルホニルオキシー 2H-インダゾール (参考化合物 41-1) の合成

4-ホルミル-5-ヒドロキシ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 H-インダゾール (参考化合物 40-1) 4.50g (18.3 mmol) の塩 化メチレン 100m 1 溶液に、アルゴン気流下N-フェニルピス (トリフルオロメタンスルホンイミド) 9.80g (27.4 mmol)、トリエチルアミン 15.0 m 1 (108 mmol)を加え、室温で 1 時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水を加えクロロホルムで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n- へキサン:酢酸エチル= $6:1\sim4:1$  (V/V) に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物6.00

gを白色粉末として得た。(収率87%)

R f 値:  $0.30(n-\Lambda+サン:$  酢酸エチル: =4:1(V/V))。 マススペクトル(CI, m/z):  $379(M^++1)$ 。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.60-1.90 (m, 3H), 2.00-2.14 (m, 1H), 2.1 5-2.30 (m, 2H), 3.74-3.87 (m, 1H), 4.10-4.22 (m, 1H), 5.70-5.80 (m, 1H), 7.30 (d, J=9.3 Hz, 1H), 8.12 (dd, J1=9.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.96 (d, J=1.0Hz, 1H), 10.49 (s, 1H)。

以下、参考化合物 4 1 - 1 の製造方法に準じて、参考化合物 4 1 - 2 を製造した。

20

5

10

4-メチルカルボニル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-5-(トリフルオロメタンスルホニルオキシ)-2H-インダゾール(参考化合物 41-2)

性状:淡黄色油状物。

R f 値: 0.74 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 393 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.65-1.87 (m, 3H), 1.97-2.29 (m, 3H), 2.7 6 (s, 3H), 3.74-3.85 (m, 1H), 4.10-4.18 (m, 1H), 5.67-5.73 (m, 1H), 7.26 (d, J=9.3Hz, 1H), 7.96 (dd, J1=9.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.65 (d, J=1.0Hz, 1H)。

# (参考例 4 2)

3-アミノ-2-メチルアニソール(参考化合物42-1)の合成

10 2-メチル-3-ニトロアニソール30.7g(184mmol)のエタノール300ml溶液に、5%パラジウム-炭素(含水)9.98gのエタノール100ml懸濁液を加え、水素雰囲気下、室温で3時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮することにより、標 記の化合物 2 5. 5 g を微紫色油状物として得た。(収率 定量的)

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 2.04-2.05 (m, 3H), 3.60 (brs, 2H), 3.80 (s , 3H), 6.33-6.37 (m, 2H), 6.94-7.01 (m, 1H)。

20 以下、参考化合物 4 2 - 1 の製造方法に準じて参考化合物 4 2 - 2 ~ 3 を製造した。

3-エトキシ-2-メチルアニリン (参考化合物42-2)

R f 値: 0.45 (n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):151( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.40(t, J=7.1Hz, 3H), 2.05(s, 3H), 3.60(brs, 2H), 4.00(q, J=7.1Hz, 2H), 6.28-6.36(m, 2H), 6.90-6.98(m, 1H)。

5 2 - メチル-3 - n - プロポキシアニリン (参考化合物 4 2 - 3)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):165 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.04(t, J=7.3Hz, 3H), 1.74-1.87(m, 2H), 2.06(s, 3H), 3.59(brs, 2H), 3.89(t, J=6.3Hz, 2H), 6.31-6.35(m, 2H), 6.90-6.98(m, 1H))。

## (参考例 4 3)

4-ベンジルオキシー1 H-インダゾール (参考化合物 4 3) の合成

15 1-アセチル-4-ベンジルオキシー1 H-インダゾール(参考化合物25-1)500mg(1.88mmo1)のメタノール6.1m1溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら、1N水酸化ナトリウム水溶液6.1m1を加え、室温で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に1N塩酸水溶液を加え中和し、減圧濃縮した。得られ 20 た残渣を酢酸エチル50mlで抽出し、有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後 、減圧濃縮することで標記の化合物397mgを黄色固体として得た。(収率9 4%)

R f 値: 0.39 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 225 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, oppm) : 5.24(s, 2H), 6.56(d, J=7.6Hz, 1H), 7.05-7.13(m, 1H), 7.25-7.55(m, 6H), 8.19(d, J=1.0Hz, 1H), 10.10(brs, 1H)。

# 5 (参考例44)

4-ヒドロキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1*H*-インダゾール(参考化合物 4 4)の合成

4 - ペンジルオキシー1 - (テトラヒドロピラン-2-イル) - 1 H-インダ 10 ゾール(参考化合物28-4)3.80g(12.3mmol)にエタノール27mlを加え、5%パラジウムー炭素(含水)1.9gを添加し、水素雰囲気下、室温で2.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮することで標記の化合物 2.9 g を無色油状物として得た。(収率 定量的)

15 R f 値: 0.34 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (E I、m/z): 218 (M+)。

<sup>1</sup> H.-NMRスペクトル (CDCI<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.54-1.79 (m, 3H), 2.04-2.19 (m, 2H), 2.4 5-2.60 (m, 1H), 3.70-3.78 (m, 1H), 4.01-4.07 (m, 1H), 5.65-5.70 (m, 1H), 5.72 (brs, 1H), 6.47 (dd, J1=7.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.12-7.16 (m, 1H), 7.22 (dd, J1=7.3Hz, J2=7.2Hz, 1H), 8.09 (d, J=0.7Hz, 1H)。

## (参考例 4 5)

20

5-プロモー4-(2-クロロエチルオキシ)-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1<math>H-インダゾール(参考化合物 4.5)の合成

5-プロモー4-ヒドロキシー1-(テトラヒドロピランー2-イル)-1Hーインダゾール(参考化合物 26-5) 2.03g(6.82mo1)に炭酸カリウム 1.04g(7.50mmo1)及びN,N-ジメチルホルムアミド30mlを加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら<math>1-プロモ-2-クロロエタン1.70ml(20.5mol)を添加し、70℃で1.0時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 200m1 に注加し、トルエン 200m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n- へキサン:酢酸エチル=5:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより標記の化合物 2.08 gを褐色固体として得た。 (収率 85%)

R f 値: 0.67 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI、m/z): 358,360 ( $M^++1$ )。

### 20 (参考例 4 6)

10

5 - プロモー1 - (テトラヒドロピラン-2-イル) - 4 - ビニルオキシー1 H-インダゾール (参考化合物 4 6) の合成

5-プロモー4-(2-クロロエチルオキシ)-1-(テトラヒドロピランー2-イル)-1 H-インダゾール(参考化合物 4 5) 1.99g(5.53mm o 1)のトルエン47m1溶液に、アルゴン気流下撹拌しながら、50%水酸化ナトリウム水溶液5.64m1、硫酸水素テトラー<math>n-プチルアンモニウム1.88g(5.53mmo1)を加え、室温で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水 200m1 に注加し、酢酸エチル 200m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n- へキサン:酢酸エチル=5:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物 1.41 gを白色粉末として得た。(収率 79%)

R f 値: 0.72 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。マススペクトル(EI、m/z): 322,324 (M<sup>+</sup>)。

20

5

10

## (参考例47)

5-プロモー4-シクロプロピルオキシー1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1<math>H-インダゾール(参考化合物 4.7)の合成

5 ープロモー1 ー (テトラヒドロピランー2 ーイル) ー 4 ーピニルオキシー1 Hーインダゾール (参考化合物 4 6) 1. 1 3 g (3. 5 0 mm o 1) にアルゴン気流下撹拌しながら、クロロヨードメタン3. 2 6 m 1 (4 4. 8 mm o 1)、ジエチル亜鉛2 0. 4 m 1 (2 2. 4 mm o 1)を加え、室温で4. 5 時間撹拌した。その後、クロロヨードメタン3. 2 6 m 1 (4 4. 8 mm o 1)、ジエチル亜鉛2 0. 4 m 1 (2 2. 4 mm o 1)を加え、さらに室温で1 5 時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に飽和塩化アンモニム水溶液 200m1 を加え、トルエ 200m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物 0.95 gを 淡黄色油状物として得た。(収率 80%)

15 R f 値: 0.65 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル(EI、m/z): 336,338 ( $M^+$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.80-0.88 (m, 2H), 0.91-1.05 (m, 2H), 1.58-1.85 (m, 3H), 2.09-2.19 (m, 2H), 2.49-2.62 (m, 1H), 3.69-3.78 (m, 1H), 3.96-4.06 (m, 1H), 4.36-4.42 (m, 1H), 5.62-5.70 (m, 1H), 7.13 (ddJ1=8.8Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.47 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.32 (d, J=0.8Hz, 1H)。

#### (参考例48)

20

5-(1-アミノカルボニルシクロペンチル)-2-プロモピリジン(参考化

合物48-1)の合成

2 ープロモー5 ー (1 ーシアノシクロペンチル) ピリジン (参考化合物 1 ー 6 ) 1 2 g (4 8 m m o 1) にポリリン酸 8 0 g を加え、1 0 0 ℃で1. 5 時間加 5 熱撹拌した。

反応終了後、反応溶液にトルエン200m1、水100m1を順次加え、炭酸カリウムを加えて水層のpHを7に調整した。次いで、生成した固体を濾取しトルエン、水で順次洗浄し、得られた固体を減圧乾燥することにより、標記の化合物12gを白色粉末として得た。(収率93%)

10 融点:211-212℃。

15

マススペクトル (CI, m/z):269,271 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.65-2.05 (m, 6H), 2.40-2.60 (m, 2H), 5.2 5 (brs, 2H), 7.46 (dd, J1=8.4Hz, J2=0.7Hz, 2H), 7.57 (dd, J1=8.4Hz, J2=2.7Hz, 2H), 8.4 0 (dd, J1=2.7Hz, J2=0.7Hz, 2H)。

以下、参考化合物48-1の製造方法に準じて参考化合物48-2を製造した

20 5-(1-アミノカルボニル-1-エチルプロピル)-2-プロモベンゼン( 参考化合物48-2)

R f 値: 0.42 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 271,273 ( $M^++1$ )。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.80(t, J=7.4Hz, 6H), 1.95-2.07(m, 4H), 5.17-5.38(m, 2H), 7.47(dd, J1=8.4Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.51(dd, J1=8.4Hz, J2=2.6Hz, 1H), 8.34(dd, J1=2.6Hz, J2=0.8Hz, 1H)。

## (実施例1)

1-アセチルー5- [4- (1- ter t-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-1 H-インダゾール(化合物1-1)の合成

10

15

1-アセチル-5-ヨード-1 H-インダゾール(参考化合物12-1)50 0 mg(1.74mmol)に4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)-1-(4,4,5,5-テトラメチル[1,3,2]ジオキサボロラニル)ベンゼン(参考化合物6-1)1.26g(3.49mmol)、フッ化セシウム792mg(5.21mmol)、テトラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウム400mg(0.346mmol)及び1,2-ジメトキシエタン20mlを加え、アルゴン気流下、加熱還流条件で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水50mlに注加し、酢酸エチル100mlで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=5:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物385mgを白色粉末として得た。

(収率56%)

10

20

25

R f 値: 0.48 ( $n-\Lambda$ +サン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):394 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.40 (brs, 9H), 1.67 (s, 6H), 2.81 (s, 3H) , 4. 98 (brs, 1H), 7. 48-7. 52 (m, 2H), 7. 57-7. 61 (m, 2H), 7. 80 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 7Hz, 1 H), 7. 91 (dd, J1=1. 7Hz, J2=0. 8Hz, 1H), 8. 17 (d, J=0. 8Hz, 1H), 8. 46-8. 50 (m, 1H).

以下、化合物1-1の製造方法に準じて、化合物1-2~31を製造した。但 し、化合物1-7~11の合成ではテトラキス(トリフェニルホスフィン)パラ **ジウムの代わりにトリス(ジベンジリデンアセトン)ジパラジウム-クロロホル** ム付加物を用い、化合物1-12~31の合成ではフッ化セシウムに代わりに2 M炭酸ナトリウム水溶液を用いて行った。

1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tertープトキシカ ルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-3-メトキシカルボニル-1 15 H-インダゾール(化合物1-2)

R f 値:  $0.30(n-\Lambda+ サン: 酢酸エチル=2:1(V/V))$ 。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 40 (brs, 9H), 1. 68 (s, 6H), 1. 76 (s, 9H), 4. 06 (s, 3H), 4. 97 (brs, 1H), 7. 48-7. 52 (m, 2H), 7. 61-7. 65 (m, 2H), 7. 83 (dd, J1=8. 8Hz,J2=1. 7Hz, 1H), 8. 24 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 8. 44 (dd, J1=1. 7Hz, J2=0. 7Hz, 1H)

1 - アセチル - 3 - tert - プトキシカルボニルアミノ - 5 - [4 - (1 - 1)]tertープトキシカルポニルアミノー1ーメチルエチル)フェニル]-1Hー インダゾール(化合物1-3)

R f 値:  $0.29(n- \land + \forall )$ : 酢酸エチル= 2:1(V/V))。

1-tert-プトキシカルボニルー5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-ホルミル-1H-インダソール(化合物1-4)

5 R f 値: 0.48 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。

1-アセチル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-3-(1-メチルピニル)-1H-インダゾール (化合物 1-5)

10 Rf値:0.43(n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))。

1-アセチル-6-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール(化合物1-6)

R f 値: 0.24 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。

- 15 マススペクトル (CI, m/z): 394 (M++1)。

  <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1.40 (brs, 1H), 1.68 (s, 6H), 2.81 (s, 3H),

  4.98 (brs, 1H), 7.48-7.53 (m, 2H), 7.61 (dd, J1=8.3Hz, J2=1.5Hz, 1H), 7.63-7.68 (m, 2H),

  7.77 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.14 (d, J=0.7Hz, 1H), 8.67-8.69 (m, 1H)。
- 1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-ニトロー1<math>H-インダゾール (化合物 1-7)

R f 値: 0.36 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB, m/z): 496 (M+)。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.38 (brs, 9H), 1.67 (s, 6H), 1.75 (s, 9H) , 4.95 (brs, 1H), 7.31-7.34 (m, 2H), 7.46-7.51 (m, 2H), 7.60 (d, J=8.7Hz, 1H), 8.42 (d, J

=0.7Hz, 1H), 8. 45 (dd,  $J_1=8.7Hz$ ,  $J_2=0.7Hz$ , 1H).

1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェニル] <math>-4-ニトロー1H-インダゾール (化合物 1-8)

R f 値: 0.37 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB, m/z): 469 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.48(s, 9H), 1.74(s, 9H), 4.38-4.41(m, 2H), 4.92(brs, 1H), 7.31-7.40(m, 4H), 7.58(d, J=8.8Hz, 1H), 8.44(d, J=0.7Hz, 1H), 8.47(dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

1-tert-ブトキシカルポニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルポニルアミノシクロペンチル)フェニル]-4-ニトロ-1H-インダゾール (化合物 1-9)

15 R f 値: 0.41 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB, m/z): 522 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37(brs, 9H), 1.75(s, 9H), 1.80-1.89(m, 4H), 2.04-2.35(m, 4H), 4.90(brs, 1H), 7.28-7.33(m, 2H), 7.45-7.50(m, 2H), 7.60(d, J=8.5Hz, 1H), 8.41-8.46(m, 2H)。

20

5

10

1-tert-ブトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-エチルプロピル)フェニル]-4-ニトロ-1H-インダゾール (化合物 1-10)

R f 値: 0.50 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

25 マススペクトル(FAB,m/z):525(M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.79(t, J=7.3Hz, 6H), 1.41(brs, 9H), 1.7

5 (s, 9H), 1. 87-2. 12 (m, 4H), 4. 81 (brs, 1H), 7. 32 (d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 42 (d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 61 (d, J=8. 6Hz, 1H), 8. 43 (d, J=0. 8Hz, 1H), 8. 45 (dd, J1=8. 6Hz, J2=0. 8Hz, 1H),

1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert-プトキシカ 0 ルボニルアミノエチル) フェニル] -4-ニトロー1H-インダゾール (化合物 1-11)

R f 値: 0.50 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.31-1.45 (m, 12H), 1.68 (s, 9H), 4.63-4.75 (m, 1H), 7.31-7.50 (m, 5H), 7.77 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.41 (dd, J1=8.6Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.57 (d, J=0.7Hz, 1H)。

4-ペンジルオキシー5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1<math>H-インダゾール (化合物 1-12)

15 R f 値: 0.36 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 543 ( $M^++1$ )。

20

25

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.38 (brs, 9H), 1.68-1.82 (m, 9H), 2.06-2 .22 (m, 2H), 2.50-2.65 (m, 1H), 3.69-3.81 (m, 1H), 4.01-4.08 (m, 1H), 4.96 (brs, 1H), 5. 31 (s, 2H), 5.69-5.74 (m, 1H), 7.26-7.33 (m, 5H), 7.38 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7. 67 (dd, J1=8.4Hz, J2=2.6Hz, 1H), 7.85-7.91 (m, 2H), 8.09 (d, J=0.9Hz, 1H), 8.75 (dd, J1=2.6Hz, J2=0.9Hz, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)ピリジン-2-イル] -4-ニトロ-2-(テトラヒドロピラン<math>-2-イル) -2H-インダゾール(化合物1-13)

R f 値: 0.15 ( $n-\Lambda$ キサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル(CI, m/z):482( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.38 (brs, 9H), 1.59-1.84 (m, 9H), 2.04-2 .28 (m, 3H), 3.78-3.86 (m, 1H), 4.11-4.18 (m, 1H), 4.98 (brs, 1H), 5.73-5.77 (m, 1H), 7.42 (dd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.48 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.79 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.4Hz, 1H), 8.02 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.59-8.60 (m, 1H), 8.73 (dd, J1=2.4Hz, J2=1.0Hz, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)-3-クロロピリジン-2-イル]-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 <math>1-14)

R f 値: 0.27 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):470 (M+)。

z, 1H), 8. 63 (d, J=2. 2Hz, 1H).

10

15

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 40 (brs, 9H), 1. 63-1. 81 (m, 9H), 2. 04-2 . 28 (m, 3H), 3. 75-3. 84 (m, 1H), 4. 11-4. 16 (m, 1H), 5. 01 (brs, 1H), 5. 68-5. 73 (m, 1H), 7. 65 (dd, J1=9. 0Hz, J2=1. 7Hz, 1H), 7. 76-7. 81 (m, 2H), 8. 06-8. 08 (m, 1H), 8. 24 (d, J=0. 7H)

 $5 - [4 - (1 - t e r t - \vec{J}) + t e r t - \vec{J})$ フェニル] - 2 - (f)

20 ロピラン-2-イルオキシ)エチル] -2H-インダゾール(化合物 1-15) R f 値: 0.36(n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル(CI, m/z): 564 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.06-1.85 (m, 23H), 1.92-2.22 (m, 2H), 2.35-2.57 (m, 2H), 3.10-3.16 (m, 2H), 3.25-3.32 (m, 1H), 3.43-3.63 (m, 2H), 3.69-3.93 (m, 3H), 4.42-4.47 (m, 1H), 5.81-5.87 (m, 1H), 7.18 (brs, 1H), 7.24 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.30 (d, J=8.3Hz, 2H), 7.40 (d, J=8.3Hz, 2H), 7.61 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.22 (s, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) -ピリジン-2-イル]-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-4-[(2-テトラヒドロピラン-2-イルオキシ)エチル]-2H-インダゾール(化合物1-16)

R f 値: 0.13 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 565 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.06-1.85 (m, 23H), 1.92-2.22 (m, 2H), 2.36-2.57 (m, 2H), 3.24-3.40 (m, 3H), 3.47-3.92 (m, 5H), 4.44-4.49 (m, 1H), 5.84-5.89 (m, 1H), 7.32 (brs, 1H), 7.44 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.53 (d, J=8.2Hz, 1H), 7.65 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.78 (dd, J1=8.2Hz, J2=2.4Hz, 1H), 8.26 (s, 1H), 8.63 (d, J=2.4Hz, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ホルミル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール (化合物 <math>1-17)

性状:白色粉末。

5

15

R f 値: 0.46 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。マススペクトル(EI, m/z):463 (M<sup>+</sup>)。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 40 (brs, 9H), 1. 62-1. 84 (m, 9H), 2. 02-2
20 . 37 (m, 3H), 3. 75-3. 87 (m, 1H), 4. 11-4. 19 (m, 1H), 4. 98 (brs, 1H), 5. 70-5. 77 (m, 1H), 7.
35-7. 44 (m, 3H), 7. 48-7. 54 (m, 2H), 8. 02 (dd, J1=9. 0Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 8. 95 (d, J=0. 9Hz, 1H), 10. 06 (s, 1H)。

性状:淡黄色粉末。

融点:196-198℃。

R f値: 0.46 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):477 (M+)。

- 10 4-ベンジルオキシ-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 <math>H-インダゾール(化合物 1-19)

R f 値: 0.40 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 541 ( $M^+$ )。

20

4-ベンジルオキシ-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1 H-インダゾール (化合物 1-20)

R f 値: 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。

25 マススペクトル (EI, m/z):541 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.39 (brs, 9H), 1.60-1.81 (m, 9H), 2.04-2

. 17 (m, 2H), 2. 51-2. 63 (m, 1H), 3. 73-3. 80 (m, 1H), 4. 03-4. 14 (m, 1H), 4. 86 (brs, 1H), 4. 97 (s, 2H), 5. 68-5. 73 (m, 1H), 7. 18-7. 31 (m, 5H), 7. 35 (dd, J1=8. 5Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7. 39-7. 46 (m, 3H), 7. 51-7. 55 (m, 2H), 8. 07 (d, J=0. 7Hz, 1H).

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-メトキシ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 <math>1-21)

R f 値: 0.44 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 465 (M<sup>+</sup>)。

4-ベンジルオキシー 5- [5- (1- ter t-プトキシカルボニルアミノ 15-15 -1-メチルエチル)ピリジンー 2-イル1-2 1-2 1-4 1-2 1-4 1-4 1-4 1-5 1-6 1-7 1-8 1-9 1

R f 値: 0.31 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 543 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 34 (brs, 9H), 1. 51-1. 83 (m, 9H), 1. 9

5-2. 12 (m, 2H), 2. 20-2. 35 (m, 1H), 3. 69-3. 79 (m, 1H), 3. 99-4. 08 (m, 1H), 5. 29 (d, J=11.

2, 1H), 5: 31 (d, J=11. 2Hz, 1H), 5. 73-5. 79 (m, 1H), 7. 26-7. 45 (m, 6H), 7. 63 (dd, J1=8. 5H

z, J2=2. 4Hz, 1H), 7. 71 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 82 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 62 (d, J=2. 4Hz, 1H), 8. 82 (s, 1H)。

-2 H-インダゾール (化合物 1 - 2 3)

R f 値: 0.37 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:2 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 467 ( $M^+ + 1$ )。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, るppm) : 1. 38 (brs, 9H), 1. 64-1. 86 (m, 9H), 2. 07-2 . 30 (m, 3H), 3. 76-3. 85 (m, 1H), 3. 95 (s, 3H), 4. 14-4. 19 (m, 1H), 4. 96 (brs, 1H), 5. 66-5. 71 (m, 1H), 7. 50 (dd, J1=9. 0Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 7. 72 (dd, J1=8. 3Hz, J2=2. 4Hz, 1H), 7. 77 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 84 (dd, J1=8. 3Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 8. 33 (d, J=0. 9Hz, 1H), 8. 76 (dd, J1=2. 4Hz, J2=0. 7Hz, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-エチルプロピル ) ピリジンー2-イル] -4-メトキシ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル ) -2H-インダゾール (化合物 <math>1-24)

20

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)ピリジン-2-イル] -4-エトキシ-1-(テトラヒドロピラン<math>-2-イル) -1 H-インダゾール(化合物 <math>1-25)

性状:淡黄色粉末。

25 R f 値: 0.13 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 481 ( $M^++1$ )。

1 H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>、 δ ppm) : 1. 33 (t, J=7. 0Hz, 3H), 1. 39 (brs, 9H), 1. 6 2-1. 84 (m, 9H), 2. 03-2. 22 (m, 2H), 2. 50-2. 64 (m, 1H), 3. 71-3. 81 (m, 1H), 4. 01-4. 09 (m, 1H), 4. 24 (q, J=7. 0Hz, 2H), 4. 98 (brs, 1H), 5. 68-5. 73 (m, 1H), 7. 34 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 7. 72 (dd, J1=8. 3Hz, J2=2. 6Hz, 1H), 7. 90 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 91 (dd, J1=8. 3Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 8. 16 (d, J=0. 9Hz, 1H), 8. 75 (dd, J1=2. 6Hz, J2=0. 7Hz, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-エチルプロピル) ピリジンー2-イル]-4-エトキシー1-(テトラヒドロピランー2-イル)-1H-インダゾール(化合物<math>1-26)

10 R f 値: 0.13 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z):  $509(M^++1)$ 。

7. 07 (dd, J1=8. 3Hz, J2=2. 2Hz, 1H), 7. 84-7. 93 (m, 2H), 8. 33 (s, 1H), 8. 56 (d, J=2. 2Hz, 1H).

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)ピリジン-2-イル]-4-n-プロポキシー1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1H-インダゾール(化合物1-27)

R f 値:0.34 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):495 (M++1)。

15

20

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.94(t, J=7.4Hz, 3H), 1.36(brs, 9H), 1.6
3-1.81(m, 11H), 2.04-2.19(m, 2H), 2.51-2.64(m, 1H), 3.71-3.80(m, 1H), 4.02-4.07(m
1 H), 4.13(t, J=6.5Hz, 2H), 4.96(brs, 1H), 5.68-5.73(m, 1H), 7.33(dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.71(dd, J1=8.3Hz, J2=2.4Hz, 1H), 7.87-7.90(m, 2H), 8.16(d, J=0.7Hz, 1H)

), 8. 75 (dd, J1=2. 4Hz, J2=0. 9Hz, 1H).

1=2.4Hz, J2=1.0Hz, JH).

10

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノシクロペンチル) ピリジン-2-イル] -4-メトキシ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル) -2 H-インダゾール (化合物 <math>1-28)

R f 値: 0.33 (n- へキサン: 酢酸エチル=1:2 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 493 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37 (brs, 9H), 1.66-1.91 (m, 8H), 2.07-2 .30 (m, 6H), 3.74-3.85 (m, 1H), 3.94 (s, 3H), 4.14-4.18 (m, 1H), 4.91 (brs, 1H), 5.66-5.71 (m, 1H), 7.50 (dd, J1=9.0Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.73 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.4Hz, 1H), 7.78 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.84 (dd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.33 (d, J=0.7Hz, 1H), 8.75 (dd, J=9.0Hz, 1H), 7.84 (dd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.33 (d, J=0.7Hz, 1H), 8.75 (dd, J=9.0Hz, 1H),

5-[5-(1-tert-プトシキカルボニルアミノ-1-メチルエチル)15 ピリジル-2-イル] -4-シクロプロピルオキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-1H-インダゾール (化合物 <math>1-29)

R f 値:  $0.09(n-\triangle + \forall \nu)$ : 酢酸エチル= 2: 1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):493 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.70-0.90 (m, 4H), 1.34 (brs, 9H), 1.5
20 0-2.15 (m, 11H), 2.35-2.60 (m, 1H), 3.70-3.82 (m, 1H), 3.83-3.95 (m, 1H), 4.42-4.48 (m, 1H), 5.80-5.88 (m, 1H), 7.26-7.29 (m, 1H), 7.41 (d, J=8.1Hz, 1H), 7.65-7.75 (m, 2H), 7.80 (d, J=8.5H, 1H), 8.55 (s, 1H), 8.60 (s, 1H)。

5-[5-(1-tert-プトシキカルボニルアミノ-1-エチルプロピル 25 ) ピリジルー 2-4 アンクロプロピルオキシー 1-(テトラヒドロピラン-2-4ル) -1 H-4ンダゾール (化合物 1-30)

R f 値:  $0.09(n-\Lambda + サン:$  酢酸エチル= 2:1(V/V))。 マススペクトル(CI, m/z):  $521(M^++1)$ 。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.55-0.90 (m, 10H), 1.35 (brs, 9H), 1.5 0-2.15 (m, 9H), 2.35-2.55 (m, 1H), 3.72-3.80 (m, 1H), 3.89-3.99 (m, 1H), 4.42-4.48 (m, 1H), 5.83-5.86 (m, 1H), 6.99 (brs, 1H), 7.42 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.64 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.4Hz, 1H), 7.72 (d, J=8.3Hz, 1H), 7.84 (d, J=8.8Hz, 1H), 8.50-8.60 (m, 2H)。

4-ペンジルオキシ-5-[4-(1-tert-プトシキカルボニルアミノ-1-エチルプロピル) フェニル] <math>-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) -1H-インダゾール (化合物 <math>1-3 1)

R f 値: 0.40 (n - ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 570 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル(CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 0.73(t, J=7.3Hz, 3H), 0.80(t, J=7.3Hz, 3 H), 1.41(brs, 9H), 1.60-2.23(m, 9H), 2.53-2.67(m, 1H), 3.73-3.83(m, 1H), 4.03-4.12 (m, 1H), 4.80(brs, 1H), 4.96(s, 2H), 5.70-5.77(m, 1H), 7.15-7.28(m, 5H), 7.33-7.44(m, 4H), 7.49-7.54(m, 2H), 8.10(s, 1H)。

## (実施例2)

10

1-アセチルー 5- [5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー <math>1-20 メチルエチル)ピリジンー 2-イル]-1 H-インダゾール(化合物 2)の合成

2-プロモー5-(1- tert-プトキシカルポニルアミノー1-メチルエチル)ピリジン(参考化合物 4-4) 4 6 3 mg(1. 4 5 mm o 1)に1-ア

セチルー5ー(4,4,5,5ーテトラメチルー[1,3,2]ージオキサボロラニル)ー1Hーインダゾール(参考化合物29-1)414mg(1.45mmol)、フッ化セシウム881mg(5.80mmol)、ジクロロビス(トリフェニルホスフィン)パラジウム406mg(0.580mmol)及び1,

5 2-ジメトキシエタン30mlを加え、アルゴン気流下、加熱還流条件で4時間 撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水100m1に注加し、酢酸エチル300m1で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物155mgを黄色粉末として得た。(収率27%)

R f 値: 0.24 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。マススペクトル (CI, m/z): 395 ( $M^++1$ )。

## 20 (実施例3)

10

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -1H-インダゾール (化合物 <math>3-1) の合成

1-アセチルー5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-1 H-インダゾール(化合物1-1) 350 mg(0.89 mm o 1) にテトラヒドロフラン5 m 1、メタノール5 m 1 及び1 N 水酸化ナトリウム水溶液0.5 m 1 を加え、室温で10 分間撹拌した。

- 5 反応終了後、反応溶液を水50m1に注加し、クロロホルム50m1×3で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた粗結晶にメタノール5m1及びジエチルエーテル20m1を加え、洗浄することにより、標記の化合物209mgを白色粉末として得た。(収率67%)
- 10 R f 値: 0.32 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 352 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 7.21 (brs, 1H), 7.40 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.59-7.63 (m, 3H), 7.66 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.0 (dd, J1=1.7Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.11 (d, J=1.0Hz, 1H), 13.10 (brs, 1H)。

15

以下、化合物3-1の製造方法に準じて、化合物3-2~4を製造した。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)ピリジン-2-7ル]-1H-7ンダゾール(化合物 3-2)

20 R f 値: 0.17 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 353 ( $M^++1$ )。

1 H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.39 (brs, 9H), 1.69 (s, 6H), 5.02 (brs, 1 H), 7.51-7.55 (m, 1H), 7.67-7.71 (m, 1H), 7.76 (dd, J1=8.5Hz, J2=2.4Hz, 1H), 8.03-8.07 (m, 1H), 8.14 (d, J=1.0Hz, 1H), 8.35-8.36 (m, 1H), 8.75 (dd, J1=2.4Hz, J2=0.7Hz, 1H),

25 10. 21 (brs, 1H).

3-tertープトキシカルボニルアミノー5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) フェニル] ー<math>1Hーインダゾール (化合物3-3)

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.39 (brs, 9H), 1.55 (s, 9H), 1.67 (s, 6H) , 4.99 (brs, 1H), 7.27-7.61 (m, 6H), 8.08-8.09 (m, 1H), 9.75 (brs, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-(1-メチルビニル)-1H-インダゾール(化合物 <math>3-4)

10 R f 値: 0.24 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):392 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 68 (s, 6H), 2. 35 (dd, J1= 1. 5Hz, J2=0. 7Hz, 3H), 4. 97 (brs, 1H), 5. 53-5. 56 (m, 1H), 5. 83-5. 85 (m, 1H), 7. 47-7. 53 (m, 3H), 7. 57-7. 61 (m, 2H), 7. 64 (dd, J1=8. 5Hz, J2=1. 5Hz, 1H), 8. 12-8. 13 (m, 1H)。

15

## (実施例4)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-メトキシカルボニル-1H-インダゾール(化合物 <math>4-1)の合成

20

1-tert-ブトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-メトキシカルボニル-1H-インダゾール(化合物 1-2)  $70\,$ mg( $0.14\,$ mmol)にテトラヒド

ロフラン 2 m 1、メタノール 2 m 1 及び 1 N 水酸化ナトリウム水溶液 0. 2 m 1 を加え、室温で 3 0 分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をクロロホルム50m1に注加し、水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。

5 得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 51mg を白色粉末として得た。(収率 91%)

R f 値: 0.24(n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):410 (M++1)。

10 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.42 (brs, 9H), 1.68 (s, 6H), 4.07 (s, 3H), 5.05 (brs, 1H), 7.45-7.61 (m, 6H), 8.38-41 (m, 1H), 11.09 (brs, 1H)。

以下、化合物4-1の製造方法に準じて、化合物4-2~3を製造した。

5-[4-(1-tert-プトキシカルポニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-ホルミル-1 H-インダゾール(化合物 4-2) R f 値: 0.45  $(n-\wedge+サン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル(CI, <math>m/z$ ): 380  $(M^++1)$ 。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.44(brs, 9H), 1.68(s, 6H), 5.12(brs, 1H 20 ), 7.41-7.48(m, 6H), 8.45-8.47(m, 1H), 10.31(s, 1H), 11.26(brs, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -4-(ピロール-1-イル)-1 H-インダゾール(化合物 4-3) R f 値: 0.40  $(n-\wedge+サン:$  酢酸エチル=1:1(V/V))。

25 マススペクトル (CI, m/z):417 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1.38 (brs, 9H), 1.62 (s, 6H), 4.91 (brs, 1H)

), 6. 21 (dd, J1=2. 2Hz, J2=2. 2Hz, 2H), 6. 72 (dd, J1=2. 2Hz, J2=2. 2Hz, 2H), 7. 04-7. 09 (m, 2H), 7. 29-7. 33 (m, 2H), 7. 46-7. 53 (m, 2H), 8. 06 (s, 1H), 10. 23 (brs, 1H).

## (実施例5)

5 5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1 H-インダゾール 2塩酸塩(化合物 5-1) の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1 H-インダゾール(化合物3-1) 285 mg(0.6.3 mm o
 1) にメタノール4m1及び4N塩化水素/1,4-ジオキサン溶液8m1を加え、アルゴン気流下、室温で2.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮した。得られた残渣にメタノール1.5m1 を加え溶解させた後、1,4ージオキサン10m1を加え、生成した固体を適取 し、ジエチルエーテルで洗浄することにより、標記の化合物の塩酸塩130mg を白色粉末として得た。(収率63%)

.融点:268-270℃(分解)。

15

R f 値: 0.30(クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 252 ( $M^{+}+1$ )。

20 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 7.62-7.66(m, 3H), 7.69(d d, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 7.77(d, J=8.8Hz, 2H), 8.06(dd, J1=1.7Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.14(d, J=1.0Hz, 1H), 8.67(brs, 3H)。

以下、化合物 5-1 の製造方法に準じて、化合物  $5-2\sim7$  3 を製造した。但し、化合物 5-1 5 の合成では、分離、精製するために高速液体クロマトグラフィー(溶出溶媒;0.0 3 容量 % トリフルオロ酢酸水溶液:アセトニトリル混合液 =70:30 (V/V))を用いた。その際、塩酸塩からトリフルオロ酢酸塩へ交換された。

1-アセチル-5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-1H-インダゾール 2 塩酸塩 (化合物 5-2)

融点:247-250℃。

10 マススペクトル (CI, m/z):294 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.66(s, 6H), 2.75(s, 3H), 7.66(d, J=8.6Hz, 2H), 7.83(d, J=8.6Hz, 2H), 7.98(dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.10(brs, 3H), 8.2 1(dd, J1=1.7Hz,

J2=0.7Hz, 1H), 8. 38-8. 41 (m, 1H), 8. 53 (d, J=1.0Hz, 1H).

15

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -1H- インダゾール 3 塩酸塩 (化合物 <math>5-3)

融点:271-273℃(分解)。

R f 値: 0.31 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

 $20 \quad 0.1 \quad (V/V/V)$ 

マススペクトル (CI, m/z):253 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.72(s, 6H), 7.63-7.68(m, 1H), 8.11-8 .13(m, 2H), 8.15(dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.20(d, J=1.0Hz, 1H), 8.54(dd, J1=1.7 Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.72(brs, 3H), 8.85-8.86(m, 1H)。

25

5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-4-ニトロ-1H

ーインダゾール 1塩酸塩 (化合物5-4)

融点:255-261℃(分解)。

R f 値: 0.33 (クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

5 I Rスペクトル (KBr, cm<sup>-1</sup>):1516,1332

マススペクトル (CI, m/z):297 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.69(s, 6H), 7.47-7.51(m, 3H), 7.65-7 .68(m, 2H), 8.00(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.31(d, J=1.0Hz, 1H), 8.66(brs, 3H), 1 3.93(brs, 1H)。

10

融点:228-235℃(分解)。

R f 値: 0.15 (クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

15 01 (V/V/V)).

マススペクトル (CI, m/z): 267 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.69(s, 6H), 6.82(dd, J1=8.4Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7.03(d, J=8.4Hz, 1H), 7.53(d, J=8.5Hz, 2H), 7.62(d, J=8.5Hz, 2H), 8.27(d, J=0.9Hz, 1H), 8.60(brs, 3H)。

20

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ペンジルアミノ-1<math>H-インダゾール 2塩酸塩(化合物5-6)

融点:185-192℃(分解)。

R f 値: 0.49 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

 $25 \quad 0.1 \quad (V/V/V)$ ).

マススペクトル (CI, m/z):357 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 4.59(s, 2H), 6.82(dd, J1=8.3Hz, J2=1.0Hz, 1H), 6.97(d, J=8.3Hz, 1H), 7.16-7.31(m, 5H), 7.50(d, J=8.5Hz, 2H), 7.62(d, J=8.5Hz, 2H), 8.08(d, J=1.0Hz, 1H), 8.56(brs, 3H), 12.82(brs, 1H)。

5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] - 4-メチルアミノ-1H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物 5-7)

融点:202-206℃(分解)。

R f 値: 0.33 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

- 10 マススペクトル (CI, m/z): 281 (M++1)。

  <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.68(s, 6H), 3:03(s, 3H), 6.79(d, J=8.3Hz, 1H), 6.95(d, J=8.3Hz, 1H), 7.47(d, J=8.4Hz, 2H), 7.60(d, J=8.4Hz, 2H), 8.29(s, 1H), 8.53(brs, 3H)。
- 5 [4 (1 アミノ-1 メチルエチル) フェニル] 3 メトキシカルボニル-1 H-インダゾール 2 塩酸塩 (化合物 5 8) 融点: 264-267℃ (分解)。

R f 値: 0.49 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

- 20 IRスペクトル (KBr, cm<sup>-1</sup>):1721
  マススペクトル (CI, m/z):310 (M++1)。

  <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm):1.68(s, 6H), 3.95(s, 3H), 7.66-7.69(m, 2H), 7.75-7.80(m, 4H), 8.28-8.30(m, 1H), 8.45(brs, 3H)。

融点:274-280℃(分解)。

IRスペクトル (KB.r, cm<sup>-1</sup>):1689

マススペクトル (FAB, m/z):296 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 7.66(d, J=8.5Hz, 2H), 7.7

5 6-7. 80 (m, 4H), 8. 30-8. 31 (m, 1H), 8. 51 (brs, 3H), 13. 90 (brs, 1H).

3-アミノカルポニル-5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-1<math>H-インダゾール 1塩酸塩 (化合物 5-10)

融点:258-261℃。

10 R f値: 0.10 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

IRスペクトル (KBr,  $cm^{-1}$ ):1664

マススペクトル (CI, m/z):295 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 7.38(brs, 1H), 7.66(d, J= 8.5Hz, 2H), 7.70(dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.73-7.79(m, 4H), 8.40(brs, 3H), 8.4 1-8.43(m, 1H), 13.65(brs, 1H)。

20 融点:220-222℃ (分解)。

R f 値: 0.10 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):267 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CD<sub>3</sub>OD, δ ppm) : 1.79(s, 6H), 7.38(brs, 3H), 7.56(d, J=8.

25 8Hz, 1H), 7. 63-7. 66 (m, 2H), 7. 78-7. 81 (m, 2H), 7. 99 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 7Hz, 1H), 8. 2 5-8. 26 (m, 1H).

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-ヒドロキシイミノメチル-1<math>H-インダゾール 1塩酸塩(化合物 5-12)

融点:227-230℃(分解)。

5 Rf値:0.21(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01(V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):295 (M++1)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 7.64-7.69(m, 3H), 7.74(d , J=8.5Hz, 2H), 7.76(dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.29-8.31(m, 1H), 8.40(s, 1H), 8.5 3 (brs, 3H), 11.44(s, 1H), 13.45(brs, 1H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-シアノ-1 H -インダゾール 2 塩酸塩 (化合物 5-1 3)

融点:224-227℃(分解)。

15 R f 値: 0.45 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01(V/V/V))。

IRスペクトル (KBr,  $cm^{-1}$ ): 2241

マススペクトル (CI, m/z):277 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 7.66(d, J=8.5Hz, 2H), 7.8 4-7.92(m, 4H), 8.14-8.15(m, 1H), 8.61(brs, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-ヒドロキシメチル-1<math>H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-14)

融点:238-242℃(分解)。

Rf値:0.17(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01(V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 282 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 4.83(s, 2H), 7.57(dd, J<sub>1</sub>=8.8Hz, J<sub>2</sub>=0.7Hz, 1H), 7.64(d, J=8.5Hz, 2H), 7.69(dd, J<sub>1</sub>=8.8Hz, J<sub>2</sub>=1.7Hz, 1H), 7.78(d, J=8.5Hz, 2H), 8.15(dd, J<sub>1</sub>=1.7Hz, J<sub>2</sub>=0.7Hz, 1H), 8.57(brs, 3H)。

5

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -3-(1-メチルピニル) <math>-1H-インダゾール 1トリフルオロ酢酸塩(化合物 5-15)

融点:221-225℃(分解)。

R f 値: 0.43 (クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

10 01 (V/V/V)).

マススペクトル (CI, m/z):292 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CD<sub>3</sub>OD, δ ppm) : 1.79 (s, 6H), 2.31-2.33 (m, 3H), 5.43-5.4 5 (m, 1H), 5.80-5.83 (m, 1H), 7.58-7.63 (m, 3H), 7.70 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.6Hz, 1H), 7.7 5-7.80 (m, 2H), 8.14 (dd, J1=1.6Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

15

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-ジメチルアミノー1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-16)

融点:219-224℃(分解)。

R f 値: 0.46 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

 $20 \quad 0.1 \quad (V/V/V)$ ).

マススペクトル (CI, m/z):295 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.69(s, 6H), 2.84(s, 6H), 7.14(d, J=8.5Hz, 1H), 7.21-7.25(m, 1H), 7.49(d, J=8.5Hz, 2H), 7.61(d, J=8.5Hz, 2H), 8.34(s, 1H), 8.64(brs, 3H)。

25

5- [5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-ニ

トロー1*H*-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-17)

R f 値: 0.40(クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):298 (M++1)。

5 1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.73(s, 6H), 7.72(d, J=8.5Hz, 1H), 7.8 5-7.88(m, 1H), 8.02(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.18(dd, J1=8.5Hz, J2=2.5Hz, 1H), 8.30(d, J=0.7Hz, 1H), 8.75-8.85(m, 4H)。

10 フェニル] - 1 H-インダゾール 2 塩酸塩(化合物 5 - 1 8)

融点:218-221℃。

R f 値: 0.09 (クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 309 ( $M^+ + 1$ )。

15 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 1.99(s, 3H), 7.33(d, J=8.5Hz, 1H), 7.47-7.53(m, 3H), 7.61(d, J=8.3Hz, 2H), 7.91(s, 1H), 8.58-8.72(m, 3H), 9.72(brs, 1H)。

5 - [4 - (アミノメチル) フェニル] - 4 - ニトロー<math>1 H - インダゾール

20 2 塩酸塩 (化合物 5-19)

融点:269-274℃(分解)。

R f 値: 0.21 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 269 ( $M^+ + 1$ )。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 4.08-4.12 (m, 2H), 7.44-7.7.48 (m, 3H) , 7.59 (d, J=8.3Hz, 2H), 8.00 (dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.31 (d, J=1.0Hz, 1H), 8.46

(brs, 3H).

4-Pミノ-5-[4-(アミノメチル) フェニル] <math>-1H-インダゾール 3 塩酸塩 (化合物 5-20)

5 Rf値:0.08(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01(V/V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):238 (M+)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 4.04-4.08 (m, 2H), 6.90-6.94 (m, 1H), 7 .06 (d, J=8.3Hz, 1H), 7.51 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.58 (d, J=8.5Hz, 2H), 8.30 (d, J=1.0Hz, 1H) 10 ), 8.48 (brs, 3H)。

4-アミノ-5-[4-(1-アミノシクロペンチル) フェニル] <math>-1 H-インダゾール 2 塩酸塩 (化合物 5-2 1)

融点:234-237℃。

15 Rf値:0.26(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01(V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):293 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.75-2.03 (m, 4H), 2.16-2.28 (m, 4H), 6 .87-6.90 (m, 1H), 7.06 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.53 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.63 (d, J=8.5Hz, 2H), 8

20 . 29 (d, J=1.0Hz, 1H), 8. 48-8. 62 (m, 3H).

4-アミノ-5-[4-(1-アミノ-1-エチルプロピル) フェニル] -1H-インダゾール 3 塩酸塩 (化合物 5-22)

融点:197-199℃ (分解)。

R f値: 0.35 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):295 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.83(t, J=7.3Hz, 6H), 1.64-2.13(m, 4H), 6.86-6.90(m, 1H), 7.07(d, J=8.5Hz, 1H), 7.48-7.56(m, 4H), 8.30(d, J=1.0Hz, 1H), 8.55-8.70(m, 3H)。

5

5 - [4 - (アミノメチル) フェニル] - 4 - ジメチルアミノ - 1 H - インダ ゾール 3 塩酸塩 (化合物 5 - 2 3)

融点:188-192℃(分解)。

R f 値: 0.30 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

10 01 (V/V/V)).

マススペクトル(CI, m/z):267 ( $M^+ + 1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 2.87(s, 6H), 4.05-4.08(m, 2H), 7.14(d , J=8.5Hz, 1H), 7.20-7.30(m, 1H), 7.48(d, J=8.2Hz, 2H), 7.55(d, J=8.2Hz, 2H), 8.33-8 .55(m, 4H)。

15

5-[4-(1-アミノシクロペンチル)フェニル]-4-ジメチルアミノ-1*H*-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-24)

融点:175-178℃(分解)。

R f 値: 0.44 (クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

20 01 (V/V/V).

マススペクトル (EI, m/z):320 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.76-2.01 (m, 4H), 2.16-2.28 (m, 4H), 2.85 (s, 6H), 7.14 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.20-7.27 (m, 1H), 7.49 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.60 (d, J=8.4Hz, 2H), 8.32-8.37 (m, 1H), 8.50 (brs, 3H)。

25

5-[4-(1-アミノ-1-エチルプロピル)フェニル]-4-ジメチルア

ミノー1 H-インダゾール 3 塩酸塩(化合物 5 - 2 5)

R f 値: 0.51 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):323 (M++1)。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.81(t, J=7.3Hz, 6H), 1.91-2.12(m, 4H), 2.82(s, 6H), 7.14-7.22(m, 2H), 7.44-7.52(m, 4H), 8.29-8.33(m, 1H), 8.55-8.68(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノエチル)フェニル]-4-ジメチルアミノ-1<math>H-イン 10 ダゾール 3塩酸塩 (化合物 5-26)

融点:180-182℃ (分解)。

R f 値: 0.47 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):280 (M+)。

15 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.55(d, J=6.8Hz, 3H), 2.79(s, 6H), 4.3 9-4.52(m, 1H), 7.12(d, J=8.4Hz, 1H), 7.17(d, J=8.4Hz, 1H), 7.44-7.55(m, 4H), 8.28(s, 1H), 8.31(brs, 3H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル)-3-クロロピリジン-2-イ 20 ル]-1*H*-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-27)

融点:179-182℃。

R f 値: 0.47(クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):287 (M++1)。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.73(s, 6H), 7.62-7.70(m, 2H), 8.13-8 .14(m, 1H), 8.18(d, J=0.7Hz, 1H), 8.28(d, J=2.2Hz, 1H), 8.84(d, J=2.2Hz, 1H), 8.85-8

.98(m, 3H).

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-エチル-1<math>H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物5-28)

5 融点:247-255℃(分解)。

R f 値: 0.44(クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):281 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.19(t, J=7.6Hz, 3H), 1.78(s, 6H), 2.9 7 (q, J=7.6Hz, 2H), 7.39(d, J=8.5Hz, 1H), 7.52(dd, J1=8.5Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7.88(d, J =8.3Hz, 1H), 8.31(d, J=0.9Hz, 1H), 8.43-8.47(m, 1H), 9.00-9.21(m, 4H)。

5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル] -4-シクロプロピルー1H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-29)

15 融点:209-213℃(分解)。

R f 値: 0.47(クロロホルム: メタノール: 2.8% アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):293 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.47-0.53 (m, 2H), 0.86-0.93 (m, 2H), 1
20 .78 (s, 6H), 2.41-2.50 (m, 1H), 7.47 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.52-7.56 (m, 1H), 8.02 (d, J=8.3 Hz, 1H), 8.25 (d, J=1.0Hz, 1H), 8.43-8.46 (m, 1H), 8.99-9.10 (m, 4H)。

5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル] -4-ビニルー1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-30)

25 融点:162-166℃(分解)。

R f 値: 0.35 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

0.1 (V/V/V)

マススペクトル (CI, m/z):279 (M++1)。

1 H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.75(s, 6H), 5.59(dd, J1=11.5Hz, J2=1.2Hz, 1H), 5.98(dd, J1=17.8Hz, J2=1.2Hz, 1H), 6.92(dd, J1=17.8Hz, J2=11.5Hz, 1H), 7.51(d, J=8.8Hz, 1H), 7.62(dd, J1=8.8Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7.73(d, J=8.5Hz, 1H), 8.26-8.29(m, 1H), 8.40(d, J=0.9Hz, 1H), 8.91-8.98(m, 4H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ジエチルアミノ-1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-31)

10 融点:182-184℃(分解)。

R f 値: 0.51 (クロロホルム:メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 323 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.78-1.04 (m, 6H), 1.68 (s, 6H), 3.00-3
15 .17 (m, 4H), 7.17 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.24-7.33 (m, 1H), 7.39-7.74 (m, 4H), 8.21 (s, 1H), 8
.50 (brs, 3H)。

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(2-ヒドロ キシエチル) -1H-インダゾール 2 塩酸塩(化合物 <math>5-32)

20 融点:202-203℃(分解)。

R f 値: 0.11(クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=4:1:0. 0.5 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):296 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.70(s, 6H), 3.02(t, J=7.4Hz, 2H), 3.6 25 1(t, J=7.4Hz, 2H), 7.15(d, J=8.5Hz, 1H), 7.41-7.47(m, 3H), 7.65(d, J=8.4Hz, 2H), 8.1 8(d, J=1.0Hz, 1H), 8.68(brs, 3H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル]-4-(2-ヒドロキシエチル)-1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-33) R f 値: 0.44(クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

5 01 (V/V/V)).

10

20

マススペクトル(CI, m/z): 297 ( $M^+ + 1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.74(s, 6H), 3.16(t, J=7.1Hz, 2H), 3.7 3(t, J=7.1Hz, 2H), 7.39(d, J=8.5Hz, 1H), 7.49(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0 Hz, 1H), 7.76(d, J=8.3Hz, 1H), 8.12(dd, J1=8.3Hz, J2=2.4 Hz, 1H), 8.23(d, J=1.0Hz, 1H), 8.59-8.82(m, 3H), 8.86(d, J=2.4Hz, 1H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(1-ヒドロキシエチル) -1 <math>H-インダゾール 2 塩酸塩(化合物 5-34) 性状:白色粉末。

15 R f 値: 0.25 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0.. 1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):296 (M++1)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 43 (d, J=6. 5Hz, 3H), 1. 70 (s, 6H), 4. 9 5 (q, J=6. 5Hz, 1H), 7. 10 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 40 (d, J=8. 4Hz, 2H), 7. 45 (dd, J1=8. 5Hz, J2 = 1. 0Hz, 1H), 7. 65 (d, J=8. 4Hz, 2H), 8. 35 (d, J=1. 0Hz, 1H), 8. 65-8. 81 (m, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ヒドロキシメチル-1<math>H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-35)

性状:白色粉末。

25 Rf値:0.18(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 282 ( $M^{+}+1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.70(s, 6H), 4.68(s, 2H), 7.25(d, J=8.5Hz, 1H), 7.49-7.55(m, 3H), 7.64(d, J=8.5Hz, 2H), 8.28(d, J=1.0Hz, 1H), 8.59-8.77(m, 3H)。

5

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-シアノー1 <math>H -インダゾール 1 塩酸塩 (化合物 5-3 6)

性状:白色粉末。

融点:270-272℃。

10 Rf値:0.38 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0. 1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 277 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.71(s, 6H), 7.61(d, J=8.8Hz, 1H), 7.6 9-7.81(m, 4H), 8.02(d, J=8.8Hz, 1H), 8.31(s, 1H), 8.68-8.85(m, 3H), 13.85(brs, 1H)

15 .

6-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-1 H-インダゾール 2 塩酸塩 (化合物 <math>5-3.7)

融点:265-269℃。

20 Rf値: 0.44 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 252 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.69(s, 6H), 7.44(dd, J1=8.4Hz, J2=1.5Hz, 1H), 7.66-7.70(m, 2H), 7.76-7.82(m, 3H), 7.85(dd, J1=8.4Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.1

25 1(d, J=1.0Hz, 1H), 8.73(brs, 3H)。

1-アセチルー6-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル]-1H -インダゾール 2塩酸塩(化合物5-38)

融点:225-230℃。

R f 値: 0.64(クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

0.0 (V/V/V)

マススペクトル (CI, m/z):294 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.69(s, 6H), 2.75(s, 3H), 7.69-7.73(m, 2H), 7.76(dd, J1=8.3Hz, J2=1.7Hz, 1H), 7.78-7.83(m, 2H), 8,01(dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.52(d, J=0.7Hz, 1H), 8.55-8.56(m, 1H), 8.60(brs, 3H)。

10

融点:244-247℃(分解)。

R f 値: 0.44(クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

15 01 (V/V/V)

マススペクトル(CI, m/z): 317  $(M^+ + 1)$ 。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.61(s, 6H), 6.18(dd, J1=2.2Hz, J2=2.0Hz, 2H), 6.80(dd, J1=2.2Hz, J2=2.0Hz, 2H), 7.16-7.22(m, 2H), 7.44-7.49(m, 3H), 7.67(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.86-7.87(m, 1H), 8.46(brs, 3H), 13.47(brs, 1H)。

20

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-イソプロポキシ-1<math>H-インダゾール 2塩酸塩(化合物 5-40)

融点:242-246℃(分解)。

R f 値: 0.39(クロロホルム: メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0.

 $25 \quad 0.1 \quad (V/V/V)$ ).

マススペクトル (CI, m/z):310 (M++1)。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO $-d_{6}$ ,  $\delta$  ppm) : 1.13(d, J=6.1Hz, 6H), 1.68(s, 6H), 4.5 2(septet, J=6.1Hz, 1H), 7.29(dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.33(d, J=8.5Hz, 1H), 7.5 5-7.70(m, 4H), 8.18(d, J=0.7Hz, 1H), 8.65(brs, 3H)。

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピペリジン <math>-1-イル)-1 H-インダゾール 3 塩酸塩(化合物 5-41)

融点:205-208℃(分解)。

R f 値: 0.46 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01(V/V/V))。

- 10 マススペクトル (CI, m/z): 335 (M++1)。

  <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.35-1.55 (m, 6H), 1.68 (s, 6H), 3.00-3

  .12 (m, 4H), 7.14 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.19 (dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.53-7.62 (m, 4H), 8.23 (d, J=0.7Hz, 1H), 8.61 (brs, 3H)。
- 5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピロリジン-1-イル)-1H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-42)
   融点:218-224℃(分解)。

R f 値: 0.44(クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

- 20 マススペクトル (EI, m/z): 320 (M<sup>+</sup>)。

  <sup>1</sup> H N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.67(s, 6H), 1.71-1.80(m, 4H), 3.18-3

  .34(m, 4H), 6.91(d, J=8.2Hz, 1H), 7.01(d, J=8.2Hz, 1H), 7.41(d, J=8.4Hz, 2H), 7.54(d

  , J=8.4Hz, 2H), 8.30(s, 1H), 8.57(brs, 3H)。
- 5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(モルホリン -4-イル) -1 <math>H-インダゾール 3 塩酸塩(化合物 5-43)

融点:268-272℃ (分解)。

R f 値: 0.39 (クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):337 (M++1)。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 3.05-3.11(m, 4H), 3.50-3
.68(m, 4H), 7.17(d, J=8.5Hz, 1H), 7.25(dd, J1=8.5Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.55-7.64(m, 4H), 8.28(d, J=0.8Hz, 1H), 8.55-8.67(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-メトキシ-1 10 H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-44)

融点:258-261℃(分解)。

R f 値: 0.34 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 282 ( $M^+ + 1$ )。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-メ 20 トキシ-1 H-インダゾール 3 塩酸塩 (化合物 5-45)

融点:195-201℃(分解)。

R f 値: 0.32 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル(CI, m/z): 283 ( $M^+ + 1$ )。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.76(s, 6H), 4.26(s, 3H), 7.31(dd, J1=8.6Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.68(d, J=8.6Hz, 1H), 8.14(d, J=8.3Hz, 1H), 8.39-8.47(m, 1H),

8. 52-8. 53 (m, 1H), 8. 95 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 97-9. 13 (m, 3H).

5-[5-(1-アミノシクロペンチル) ピリジン-2-イル] -4-メトキシ-1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-46)

5 融点:195-203℃(分解)。

R f 値: 0.41(クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):309 (M++1)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.70-2.05 (m, 4H), 2.20-2.37 (m, 4H), 4

10 .26 (s, 3H), 7.31 (dd, J1=8.6Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.69 (d, J=8.6Hz, 1H), 8.12 (d, J=8.3Hz

,1H), 8.34-8.40 (m, 1H), 8.52-8.53 (m, 1H), 8.79-8.95 (m, 4H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-エトキシ-1<math>H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物 5-47)

15 性状:黄色粉末。

融点:198-201℃。

R f 値: 0.39 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0. 1 (V/V/V))。

マススペクトル(CI, m/z): 297 ( $M^+ + 1$ )。

20 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.36(t, J=6.9Hz, 3H), 1.77(s, 6H), 4.5 8(q, J=6.9Hz, 2H), 7.32(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.69(d, J=8.5Hz, 1H), 8.21(d, J=8.8Hz, 1H), 8.44-8.51(m, 2H), 8.97(d, J=2.4Hz, 1H), 9.00-9.18(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ヒドロキシー 25 1*H*-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-48)

融点:194-198℃(分解)。

R f 値: 0.12 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):268 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) 1.68(s, 6H), 7.05(dd, J1=8.5Hz, J2=0.9H z, 1H), 7.27(d, J=8.5Hz, 1H), 7.57(d, J=8.5Hz, 2H), 7.63(d, J=8.5Hz, 2H), 8.32(d, J=0.9Hz, 1H), 8.59(brs, 3H), 10.06(brs, 1H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-エトキシ-1 H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-49)

10 融点:248-256℃(分解)。

R f 値: 0.34(クロロホルム:メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル(CI, m/z): 296 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 25(t, J=7. 0Hz, 3H), 1. 68(s, 6H), 4. 3 2 (q, J=7. 0Hz, 2H), 7. 26 (dd, J1=8. 5Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 31 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 52-7. 7 0 (m, 4H), 8. 28 (d, J=1. 0Hz, 1H), 8. 62 (brs, 3H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジンー <math>2-7ル] -4-7ソプロポキシー 1H-7ンダゾール 3塩酸塩 (化合物 5-50)

20 融点:211-213℃。

R f 値: 0.39 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):311 (M+1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 22 (d, J=6. 1Hz, 6H), 1. 74 (s, 6H), 4. 7 25 7-4. 86 (m, 1H), 7. 34 (dd, J1=8. 7Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 75 (d, J=8. 7Hz, 1H), 8. 15 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 23-8. 35 (m, 2H), 8. 87 (brs, 3H), 8. 93 (d, J=2. 2Hz, 1H)。

5-[5-(1-アミノー1-エチルプロピル) ピリジンー2-イル] -4-メトキシー1H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物5-51)

融点:204-206℃ (分解)。

5 R f値: 0.41 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):311 (M++1)

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.85(t, J=7.3Hz, 6H), 1.95-2.25(m, 4H), 4.29(s, 3H), 7.32(d, J=8.8Hz, 1H), 7.70(d, J=8.8Hz, 1H), 8.22(d, J=8.3Hz, 1H), 8.3

5-8.47(m, 1H), 8.57(s, 1H), 8.87-94(m, 1H), 9.00-9.24(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-n-プロポキシー1H-インダゾール 2塩酸塩(化合物 5-5 2)

融点:237-243℃ (分解)。

15 R f 値: 0.41 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01(V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):310 (M++1)。

1 H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.89(t, J=7.4Hz, 3H), 1.58-1.69(m, 8H), 4.22(t, J=6.5Hz, 2H), 7.26(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.31(d, J=8.5Hz, 1H), 7.55-7.64(m, 4H), 8.28(d, J=1.0Hz, 1H), 8.65(brs, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ジフルオロメトキシ-1<math>H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-53)

融点:227-230℃(分解)。

20

R f値: 0.32 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):318 ( $M^+ + 1$ )。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>,  $\delta$  ppm) : 1. 69(s, 6H), 7. 20(t,  $^{2}$ J<sub>F-H</sub>=73. 6Hz, 1H), 7. 42(d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 54-7. 70(m, 5H), 8. 14(d, 0. 7Hz, 1H), 8. 63(brs, 3H)。

マススペクトル (CI, m/z):350 (M++1)。 ·

10 1 H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>5</sub>, δ ppm) : 1.73(s, 6H), 4.91(q, <sup>3</sup>J<sub>F-H</sub>=9.0Hz, 2H), 7 . 35(d, J=8.5Hz, 1H), 7.39(dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.55-65(m, 4H), 8.33(d, J=0.7Hz, 1H), 8.60(brs, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-n-プトキシ 15 -1*H*-インダゾール 2塩酸塩(化合物 5-55)

融点:227-229℃ (分解)。

R f 値: 0.36 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):323 (M+) 。

20 <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.83(t, J=7.3Hz, 3H), 1.27-1.39(m, 2H), 1.55-1.65(m, 2H), 1.67(s, 6H), 4.24(t, J=6.5Hz, 2H), 7.24-7.32(m, 2H), 7.52-7.65(m, 4H), 8.28(s, 1H), 8.42-8.55(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-(2-フルオ 25 ロエトキシ) -1 H-インダゾール 2塩酸塩 (化合物 5-56) Rf値:0.31 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

0.1 (V/V/V))

マススペクトル (CI, m/z):314 (M++1)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 4.46-4.77(m, 4H), 7.29(d d, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.33(d, J=8.5Hz, 1H), 7.56-7.66(m, 4H), 8.30(d, J=0.7Hz , 1H), 8.50(brs, 3H)。

4-アリルオキシー5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル] -1 H-インダゾール 2 塩酸塩 (化合物5-57)

融点:205-207℃(分解)。

), 8. 29 (s, 1H), 8. 63 (brs, 3H).

10 Rf値:0.33(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01(V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):308 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.68(s, 6H), 4.83(ddd, J1=5.1Hz, J2=1 .6Hz, J3=1.5Hz, 2H), 5.15(ddd, J1=10.5Hz, J2=3.4Hz, J3=1.6Hz, 1H), 5.30(ddd, J1=17 .1Hz, J2=3.4Hz, J3=1.5Hz, 1H), 5.92-6.05(m, 1H), 7.24-7.34(m, 2H), 7.55-7.66(m, 4H)

5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル] -4-n-プロポキシー1H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-58)

20 融点:194-198℃(分解)。

15

R f 値: 0.38 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):311 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.93(t, J=7.3Hz, 3H), 1.68-1.80(m, 8H 25 ), 4.46(t, J=6.5Hz, 2H), 7.33(dd, J1=8.7Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.71(d, J=8.7Hz, 1H), 8.1 7(d, J=8.5Hz, 1H), 8.40-8.44(m, 2H), 8.95-9.08(m, 4H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-ジフルオロメトキシ-1H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-59) 融点: 170-173℃。

5 Rf値:0.37 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):319 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル(DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.73 (s, 6H), 7.31 (t, <sup>2</sup>J<sub>F-H</sub>=73.7Hz, 1H), 7.60 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.78 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.88 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.10 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.4Hz, 1H), 8.18 (d, J=0.7Hz, 1H), 8.69 (brs, 3H), 8.90 (dd, J1=2.4Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

5-[5-(1-アミノー1-エチルプロピル) ピリジンー2-イル] -4- エトキシー<math>1H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物5-60)

15 融点:200-202℃(分解)。

R f 値: 0.49 (クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5:1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 325 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.85(t, J=7.3Hz, 6H), 1.34(t, J=7.0Hz
20 、3H), 1.95-2.30(m, 4H), 4.58(q, J=7.0Hz, 2H), 7.33(dd, J=8.8Hz, J=0.9Hz, 1H), 7.71(
d, J=8.5Hz, 1H), 8.26(d, J=8.8Hz, 1H), 8.40-8.55(m, 2H), 8.92(d, J=2.2Hz, 1H), 9.009.25(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピリジン-25 4-イル) -1 H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-61) 融点: 266-269℃(分解)。

R f 値: 0.31 (クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):329 (M++1)。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>,  $\delta$  ppm) : 1.62(s, 6H), 7.26(d, J=8.3Hz, 2H), 7.4

5 6-7. 52 (m, 3H), 7. 70-7. 73 (m, 2H), 7. 80 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 7. 95 (d, J=1. 0Hz, 1H), 8. 59-8. 70 (m, 3H), 8. 77 (dd, J1=5. 1Hz, J2=1. 4Hz, 2H).

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピリジン-3-イル) -1 <math>H-インダゾール 3 塩酸塩(化合物 5-62)

10 Rf値: 0.32 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):329 (M++1)。

-1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.59(s, 6H), 7.24(d, J=8.5Hz, 2H), 7.4 2-7.47(m, 3H), 7.54(dd, J1=7.8Hz, J2=5.0Hz, 1H), 7.71(dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H),

7. 85 (d, J=1. 0Hz, 1H), 7. 90-7. 94 (m, 1H), 8. 44-8. 50 (m, 4H), 8. 58 (dd, J1=5. 0Hz, J2=1. 6Hz, 1H).

5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピリジンー2-イル) -1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-63)

20 融点:210-214℃(分解)。

R f 値: 0.28 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):329 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.59(s, 6H), 7.15-7.24(m, 3H), 7.36-7
25 .63(m, 4H), 7.69-7.75(m, 2H), 7.87(s, 1H), 8.40-8.50(m, 3H), 8.67-8.70(m, 1H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(ピラゾール -4-(1-7)

融点:259-267℃ (分解)。

R f 値: 0.15 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.

0.1 (V/V/V).

マススペクトル (CI, m/z):318 ( $M^+ + 1$ )。

マススペクトル (CI, m/z):319 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.66(s, 6H), 7.26-7.31(m, 3H), 7.47-7.53(m, 5H), 8.05(d, J=1.2Hz, 1H), 8.62(brs, 3H)。

10 5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-( ピラゾール-4-イル) -1 H-インダゾール 4塩酸塩(化合物5-65) Rf値:0.17(クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0. 01(V/V/V))。

5 - [4 - (1 - アミノー1 - メチルエチル) フェニル] - 4 - (オキサゾー 20 ルー5 - イル) - 1 H - インダゾール 2 塩酸塩(化合物 5 - 6 6)

性状:微黄色粉末。

融点:212-214℃ (分解)。

R f 値: 0.27 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0. 1 (V/V/V))。

25 マススペクトル (CI, m/z):319 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm):1.69(s, 6H), 6.60(s, 1H), 7.33(d, J=8.

7Hz, 1H), 7. 36 (d, J=8. 3Hz, 2H), 7. 62 (d, J=8. 3Hz, 2H), 7. 68 (dd, J1=8. 7Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 8. 32 (d, J=1. 0Hz, 1H), 8. 41 (s, 1H), 8. 61-8. 78 (m, 3H).

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピラゾール 5 -3-イル) -1 H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-67) 性状: 黄色粉末。

R f 値: 0.15 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=10:1:0. 1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):318 ( $M^+ + 1$ )。

10 1 H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.66(s, 6H), 5.90(d, J=2.2Hz, 1H), 7.2 8(d, J=8.4Hz, 2H), 7.34(d, J=8.5Hz, 1H), 7.53(d, J=8.4Hz, 2H), 7.62(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 7.69(d, J=2.2Hz, 1H), 8.11(d, J=1.0Hz, 1H), 8.66-8.82(m, 3H)。

5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(イソオキサ 15 ゾール-5-イル) -1 H-インダゾール 2塩酸塩(化合物 5-68) 性状:淡黄色粉末。

融点:256-258℃(分解)。

R f 値: 0.41(クロロホルム:メタノール: 2.8%アンモニア水=1.0:1:0:11(V/V/V))。

20 マススペクトル (C I, m/z): 319 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.68(s, 6H), 6.24(d, J=2.0Hz, 1H), 7.3
1-7.37(m, 2H), 7.42(d, J=8.5Hz, 1H), 7.56-7.62(m, 2H), 7.79(dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.21(d, J=1.0Hz, 1H), 8.59(d, J=2.0Hz, 1H), 8.63-8.80(m, 3H)。

5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-ヒ ドロキシ-1H-インダゾール 3塩酸塩 (化合物 5-69)

融点:255-260℃(分解)。

R f 値: 0.40(クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):269 (M++1)。

5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル] -4-シ 10 クロプロピルオキシー1 H-インダゾール 3 塩酸塩(化合物 5-70)

融点:203-205℃(分解)。.

R f 値: 0.52 (クロロホルム: メタノール: 2.8%アンモニア水=5:1:0. 0.1 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 309 ( $M^{+}+1$ )。

- 5-[5-(1-アミノー1-エチルプロピル) ピリジン-2-イル]-4-シクロプロピルオキシー1<math>H-インダゾール 3塩酸塩(化合物5-71) 融点: 207-209 $\mathbb C$ (分解)。

R f 値: 0.58 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

25 マススペクトル (CI, m/z):337 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 0.85-0.91 (m, 10H), 1.85-2.31 (m, 4H),

4. 50-4. 59 (m, 1H), 7. 32 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 68 (d, J=9. 0Hz, 1H), 8. 55 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 30-42 (m, 1H), 8. 65 (s, 1H), 8. 80-95 (m, 1H), 8. 91-9. 20 (m, 3H).

融点:234-237℃。

R f 値: 0.54(クロロホルム:メタノール: 28%アンモニア水=5: 1:0. 01 (V/V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):346 (M++1)。

- 5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-シクロプロピルメチルオキシ-1 H-インダゾール 3塩酸塩(化合物 5-73)
   融点:270-272℃(分解)。

R f 値: 0.68 (クロロホルム:メタノール:28%アンモニア水=5:1:0.01 (V/V/V))。

20 マススペクトル (C I, m/z): 323 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 0.25-0.34 (m, 2H), 0.45-0.53 (m, 2H), 1

.11-1.26 (m, 1H), 1.78 (s, 6H), 4.35 (d, J=7.1Hz, 2H), 7.35 (dd, J1=8.5Hz, J2=1.0Hz, 1H

), 7.69 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.32 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.45 (d, J=1.0Hz, 1H), 8.55-8.65 (m, 1H)

), 9. 01 (d, J=2. 2Hz, 1H), 9. 08-9. 30 (m, 3H).

(実施例6)

25

4-rミノー1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert)]ープトキシカルボニルアミノー1-xチルエチル)フェニル]-1H-tンダゾール (化合物6-1) の合成

5 1ーtertープトキシカルボニルー5ー [4ー(1-tertープトキシカルボニルアミノー1ーメチルエチル)フェニル]ー4ーニトロー1Hーインダゾール(化合物1-7)336mg(0.68mmol)に1,4ージオキサン10ml、エタノール20mlを加え、5%パラジウムー炭素(含水)672mgのエタノール10ml懸濁液を添加し、水素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。

10 反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 2.2.5 mgを白色粉末として得た。(収率 8.1.%)

R f 値: 0.45 ( $n- \land + \forall \nu$ ): 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

15 マススペクトル (FAB, m/z):466 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.40 (brs, 9H), 1.68 (s, 6H), 1.73 (s, 9H), 4.98 (brs, 1H), 7.30 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.40-7.43 (m, 2H), 7.48-7.51 (m, 2H), 7.56 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.14 (s, 1H)。

20 以下、化合物 6-1の製造方法に準じて、化合物 6-2~5を製造した。

2)

R f値: 0.32 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB, m/z): 438 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.49(s, 9H), 1.73(s, 9H), 4.25-4.40(m, 4 H), 4.92(brs, 1H), 7.28(d, J=8.5Hz, 1H), 7.37-7.45(m, 4H), 7.57(dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 8.14(d, J=0.7Hz, 1H)。

4-アミノ-1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノシクロペンチル) フェニル] <math>-1H-インダゾール (化合物 6-3)

R f 値: 0.40 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル ( $F \dot{A} B$ , m/z): 492 ( $M^+$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.39 (brs, 9H), 1.73 (s, 9H), 1.79-1.94 (m, 4H), 2.06-2.27 (m, 4H), 4.31 (brs, 2H), 4.91 (brs, 1H), 7.30 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.38-7.

15 42 (m, 2H), 7. 47-7. 51 (m, 2H), 7. 55-7. 57 (m, 1H), 8. 14 (d, J=0.7Hz, 1H).

4-Tミノー1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert)ープトキシカルボニルアミノー1-Tエチルプロピル)フェニル]-1Hーインダゾール (化合物6-4)

20 R f 値: 0.22 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 494 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.80(t, J=7.3Hz, 6H), 1.42(brs, 9H), 1.7 3(s, 9H), 1.90-2.14(m, 4H), 4.29(brs, 2H), 4.81(brs, 1H), 7.31(d, J=8.5Hz, 1H), 7.3 8-7.45(m, 4H), 7.55-7.58(m, 1H), 8.14(d, J=0.7Hz, 1H)。

25

4-アミノー1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert

-ブトキシカルボニルアミノエチル)フェニル]-1H-インダゾール(化合物 6-5)

R f 値: 0.31 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB,m/z): 452 ( $M^+$ )。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.30-1.47 (m, 12H), 1.64 (s, 9H), 4.61-4.75 (m, 1H), 5.77 (brs, 2H), 7.19 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.25-7.30 (m, 1H), 7.33-7.47 (m, 5H), 8.59 (d, J=0.7Hz, 1H)。

#### (実施例7)

10 4-ペンジルアミノー1-tert-プトキシカルボニルー5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-1H-インダゾール (化合物 7) の合成

4-アミノー1-tertーブトキシカルボニルー5-[4-(1-tert] ープトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]ー1 Hーインダゾール(化合物6-1)47mg(0.10mmol)に、ベンズアルデヒド11mg(0.10mmol)の1,2-ジクロロエタン1ml溶液及び酢酸7.0mg(0.12mmol)の1,2-ジクロロエタン1ml溶液を加え、次いで、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム28mg(0.13mmo)を添加した。アルゴン気流下、室温で1.5時間撹拌後、水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム42mg(0.20mmo)を追加し、室温で17.5時間撹拌した。その後、ベンズアルデヒド11mg(0.10mmol)の1,2-ジクロロエタン1ml溶液、酢酸7.0mg(0.12mmol)の1,2-ジクロロエタン1ml溶液、酢酸7.0mg(0.12mmol)の1,2-ジクロロエ

タン1ml溶液及び水素化トリアセトキシホウ素ナトリウム42mg (0.20mmo)を添加し、室温で24時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 20m1 に注加し、水酸化ナトリウム水溶液で中和後、酢酸エチル  $30m1 \times 2$  で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1 (V/V))に付し、

目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物 2 8 mgを白色粉末として得た。 (収率 4 9 %)

10 R f 値: 0.29 (n-へキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.40 (brs, 9H), 1.66 (s, 6H), 1.70 (s, 9H), 4.69 (s, 2H), 4.80-5.03 (m, 2H), 7.27-7.32 (m, 6H), 7.35-7.38 (m, 2H), 7.45-7.49 (m, 2H), 7.58 (d, J=8.0Hz, 1H), 8.08 (s, 1H)。

### 15 (実施例8)

5

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -4-メチルアミノ-1H-インダゾール(化合物8)の合成

4-アミノ-1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert)]20 ープトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール(化合物6-1)47mg(0.10mmol)にオルト蟻酸エチル2mlを加え、アルゴン気流下、100で1時間撹拌した。

その後、減圧濃縮し、得られた残渣にエタノール3mlを加え、水素化ホウ素ナ

トリウム40mg(1.1mmol)を添加し、アルゴン気流下、室温で17.5時間撹拌した。その後、水素化ホウ素ナトリウム200mg(5.3mmol)を追加し、加熱還流条件で7時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 50m1 に注加し、クロロホルム 50m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 4.2mg を白色粉末として得た。(収率 11%)

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.40 (brs, 9H), 1.68 (s, 6H), 3.24 (s, 3H), 4.99 (brs, 1H), 6.82 (dd, J1=8.3Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.11 (d, J=8.3Hz, 1H), 7.34-7.38 (m, 2H), 7.45-7.48 (m, 2H), 8.29 (d, J=0.8Hz, 1H)。

15

5

#### (実施例9)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -3-カルボキシ-1H-インダゾール(化合物9)の合成

5-[4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-3-メトキシカルボニル-1H-インダゾール(化合物4-1)120mg(0.29mmol)にテトラヒドロフラン10ml、メタノール4ml及び1N水酸化ナトリウム水溶液20mlを加え、75℃で7時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を10重量%クエン酸水溶液50m1に注加し、クロロホルム200m1で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた粗結晶をジエチルエーテルで洗浄することにより、標記の化合物21mgを白色粉末として得た。(収率18%)

マススペクトル (CI, m/z):396 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.54 (s, 6H), 7.22 (brs, 1H), 7.44 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.61 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.70-7.80 (m, 2H), 8.27 (s, 1H), 12.9 6 (brs, 1H), 13.82 (brs, 1H)。

10

5

# (実施例10)

3-アミノカルボニルー5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール(化合物10)の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-3-カルボキシー1H-インダゾール(化合物9)21mg(0.053mmo1)に1,1'-カルボニルジイミダゾール11mg(0.068mmo1)、テトラヒドロフラン2mlを加え、アルゴン気流下、45℃で30分間撹拌した。室温に冷却後、28%アンモニア水溶液2mlを加え、室温で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム溶液20m1に注加し、酢酸エチル30m1で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲ

ルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 14mgを白色粉末として得た。(収率 6.7%)

R f 値: 0.15 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.36(brs, 9H), 1.53(s, 6H), 7.21(brs, 1H), 7.36(brs, 1H), 7.43(d, J=8.3Hz, 2H), 7.59-7.74(m, 5H), 8.37-8.38(m, 1H), 13.55(brs, 1H)。

### (実施例11)

10 5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-ヒドロキシイミノメチル-1H-インダゾール (化合物 <math>11-1) の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)

7エニル] -3-ホルミル-1H-インダゾール(化合物4-2) 114mg(
0.300mmol)のエタノール25ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながらN, N-ジイソプロピルエチルアミン194mg(1.50mmol)のエタノール1ml溶液を加えた。次いで、ヒドロキシルアミンー塩酸塩83.0mg(1.29mmol)を添加し、室温で7時間撹拌した。

20 反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、飽和塩化アンモニウム水溶液 5 0 m 1 を加え、酢酸エチル 1 0 0 m 1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n - ヘキサン:酢酸エ

チル=2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 105 m g を白色粉末として得た。(収率 89%) R f 値:0.40(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))。 マススペクトル(CI, m/z):395( $M^++1$ )。

- 5 <sup>1</sup> H NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 7.19 (brs, 1H), 7.43 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.57 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.64 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.72 (dd, J1=8.8Hz, J2=1.7Hz, 1H), 8.26-8.27 (m, 1H), 8.39 (s, 1H), 11.42 (s, 1H), 13.38 (brs, 1H)。
- 10 以下、化合物11-1の製造方法に準じて、化合物11-2を製造した。
  - 5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ヒドロキシイミノメチル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール (化合物<math>11-2)
- R f 値: 0.36 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。
  マススペクトル (CI, m/z):479 (M++1)。

  <sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm):1.39 (brs, 9H), 1.63-1.85 (m, 9H), 2.02-2.13 (m, 1H), 2.18-2.31 (m, 2H), 3.76-3.85 (m, 1H), 4.11-4.19 (m, 1H), 4.96 (brs, 1H), 5.68-5.73 (m, 1H), 7.25 (d, J=8.8Hz, 1H), 7.29-7.35 (m, 2H), 7.43-7.50 (m, 2H), 7.79 (dd, J=8.8Hz, J2=0.9Hz, 1H), 8.30 (s, 1H), 8.71 (d, J=0.9Hz, 1H)。

### (実施例12)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -3-シアノ-1H-インダゾール(化合物12-1)の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -3-ヒドロキシイミノメチル-1H-インダゾール(化合物11-1)45mg(0.11mmol)のテトラヒドロフラン5ml溶液に、アルゴン気流下撹拌しながらN,N-ジイソプロピルエチルアミン220mg(1.7mmol)のテトラヒドロフラン0.5ml溶液及び無水トリフルオロ酢酸240mg(1.1mmol)のテトラヒドロフラン0.5ml溶液を0℃で加えた。0℃で2時間撹拌後、N,N-ジイソプロピルエチルアミン100mg(0.77mmol)のテトラヒドロフラン0.5ml溶液及び無水トリフルオロ酢酸1010mg(0.48mmol)のテトラヒドロフラン0.5ml溶液を加え、0℃で1時間撹拌した。次いで、28%アンモニア水5mlを加え、冷却浴をはずして室温まで徐々に昇温させた。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液 50m1 に注加し、酢酸エチル 50m1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 25mg を白色粉末として得た。 (収率 58%)

R f 値: 0.43 (n- へキサン: 酢酸エチル= 1: 1 (V/V))。

20 マススペクトル (CI, m/z):377 (M++1)。

15

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.54 (s, 6H), 7.21 (brs, 1H), 7.44 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.71 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.81-7.88 (m, 2H), 8.06-8.07 (m, 1H)

以下、化合物12-1の製造方法に準じて、化合物12-2を製造した。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) 5 フェニル]-4-シアノ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 <math>1 2 -2)

R f 値: 0.55 (n - ヘキサン: 酢酸エチル= 1:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 460 (M + )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.39 (brs, 9H), 1.63-1.88 (m, 9H), 2.01-2

10 .32 (m, 3H), 3.78-3.87 (m, 1H), 4.12-4.23 (m, 1H), 4.97 (brs, 1H), 5.72-5.77 (m, 1H), 7.

45 (d, J=9.0Hz, 1H), 7.50-7.64 (m, 4H), 7.98 (dd, J1=9.0Hz, J2=0.9Hz, 1H), 8.41 (d, J=0.9Hz, 1H)。

### (実施例13)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-ヒドロキシメチル-1H-インダゾール(化合物 <math>13-1)の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)
20 フェニル] -3-ホルミル-1H-インダゾール(化合物4-2)11mg(0.029mmol)のエタノール3ml溶液にアルゴン気流下撹拌しながら水素化ホウ素ナトリウム2.0mg(0.053mmol)を加え、室温で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮した。得られた残渣に酢酸エチル50m1を加え、水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V)) に付し、目的物を 含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物10mgを白色粉末として得た。(収率91%)

R f 値; 0.32 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:2 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):382 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 4.82 (d, J= 10 5.6Hz, 2H), 5.24 (t, J=5.6Hz, 1H), 7.19 (brs, 1H), 7.41 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.53-7.67 (m, 4H), 8.09-8.10 (m, 1H), 12.80 (brs, 1H)。

以下、化合物13-1の製造方法に準じて、化合物13-2~3を製造した。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ヒドロキシメチル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 H-インダゾール(化合物 1 3 - 2)

R f 値: 0.74 (酢酸エチル)。

マススペクトル (EI, m/z):465 (M+)。

- 20 <sup>1</sup> H N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 58-1. 86 (m, 10H), 1. 99-2. 13 (m, 1H), 2. 18-2. 30 (m, 2H), 3. 75-3. 86 (m, 1H), 4. 12-4. 20 (m, 1H), 4. 89 (d, J=5. 4Hz, 2H), 4. 96 (brs, 1H), 5. 68-5. 73 (m, 1H), 7. 25 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 31-7. 37 (m, 2H), 7. 4 2-7. 48 (m, 2H), 7. 69 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 8. 45 (d, J=0. 7Hz, 1H)。

イル) -2 H-インダゾール (化合物 1 3 - 3)

性状:白色粉末。

R f 値: 0.29 (n - へキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):479 (M+)。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 59 (d, J=5. 1Hz, 3H), 1. 6 0-1. 83 (m, 9H), 2. 03-2. 13 (m, 1H), 2. 18-2. 33 (m, 2H), 3. 73-3. 82 (m, 1H), 4. 13-4. 19 (m, 1H), 4. 96 (brs, 1H), 5. 19 (q, J=5. 1Hz, 1H), 5. 65-5. 72 (m, 1H), 7. 12 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 21-7. 28 (m, 2H), 7. 40-7. 46 (m, 2H), 7. 60-7. 65 (m, 1H), 8. 56 (d, J=0. 7Hz, 1H)。

# 10 (実施例14)

1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tertープトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-ジメチルアミノー1H-インダゾール(化合物14-1)の合成

4-アミノー1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert ープトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]ー1Hーインダゾール(化合物6-1)470mg(1.01mmo1)のメタノール60m1溶液に、38%ホルムアルデヒド水溶液4.00m1(50.6mmo1)、5%パラジウムー炭素(含水)940mgの酢酸エチル10m1懸濁液を加え、水素20雰囲気下、室温で4時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣に酢酸エチル200mlを加え、水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムク

ロマトグラフィー (溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V)) に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 408mg を白色粉末として得た。 (収率 82%)

R f 値: 0.44 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

5 マススペクトル (CI, m/z): 495 (M++1).

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1.38 (brs, 9H), 1.68 (s, 6H), 1.73 (s, 9H),

2.81 (s, 6H), 4.94 (brs, 1H), 7.34-7.38 (m, 3H), 7.41-7.45 (m, 2H), 7.75-7.78 (m, 1H), 8

10 以下、化合物14-1の製造方法に準じて、化合物14-2~6を製造した。

1-tert-プトキシカルボニルー5-[4-(tert-プトキシカルボニルアミノメチル) フェニル] -4-ジメチルアミノー1H-インダゾール (化合物 14-2)

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.48(s, 9H), 1.73(s, 9H), 2.82(s, 6H), 4.36-4.38(m, 2H), 4.88(brs, 1H), 7.30-7.35(m, 3H), 7.37-7.41(m, 2H), 7.75-7.79(m, 1H), 8.36(d, J=1.0Hz, 1H)。

20

.35(d, J=0.7Hz, 1H).

1-tert-プトキシカルポニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルポニルアミノシクロペンチル) フェニル] <math>-4-ジメチルアミノ-1H-インダゾール (化合物 <math>14-3)

R f 値: 0.37 ( $n- \land + \forall \lor$ ) : 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

25 マススペクトル (EI, m/z):520 (M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.72 (s, 9H), 1.77-1.89 (m

, 4H), 2. 04-2. 33 (m, 4H), 2. 80 (s, 6H), 4. 88 (brs, 1H), 7. 33-7. 37 (m, 3H), 7. 41-7. 45 (m, 2H), 7. 74-7. 77 (m, 1H), 8. 35 (d, J=0. 7Hz, 1H).

R f 値: 0.48 ( $n- \land + \forall \nu$ : 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。

マススペクトル(EI, m/z):522(M+)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 0.78(t, J=7.3Hz, 6H), 1.41(brs, 9H), 1.7 3(s, 9H), 1.90-2.16(m, 4H), 2.80(s, 6H), 4.80(brs, 1H), 7.35-7.38(m, 5H), 7.74-7.78 (m, 1H), 8.35(d, J=0.7Hz, 1H)。

1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノエチル) フェニル] <math>-4-ジメチルアミノ-1H-インダゾール (化合物 14-5)

R f 値: 0.42 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (FAB, m/z): 480 (M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.30-1.44 (m, 12H), 1.65 (s, 9H), 2.76 (s, 6H), 4.61-4.72 (m, 1H), 7.31-7.41 (m, 6H), 7.68 (d, J=8.5Hz, 1H), 8.56 (s, 1H)。

20

15

1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ジエチルアミノ-1H-インダゾール (化合物 14-6)

25 マススペクトル (CI, m/z):523 (M++1)。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, бррm) : 0.95(t, J=7.1Hz, 6H), 1.38(brs, 9H), 1.6

8(s, 6H), 1.73(s, 9H), 3.10(q, J=7.1Hz, 4H), 4.93(brs, 1H), 7.38(d, J=8.9Hz, 1H), 7.40-7.44(m, 4H), 7.86(d, J=8.9Hz, 1H), 8.28(s, 1H).

### (実施例15)

15

5 4-(N-アセチルアミノ)-1-tert-プトキシカルボニル<math>-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-1 H-インダゾール(化合物 1 5) の合成

4-アミノ-1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert)] 10 ープトキシカルボニルアミノー1-xチルエチル)フェニル] -1 H-インダゾール(化合物 6-1) 2 3 8 mg(0.5 1 0 mm o 1)に酢酸 5 m 1 及び無水酢酸 2.5 m 1 を加え、室温で 3 0 分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水100m1に注加し、酢酸エチル100m1で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 254mg を白色粉末として得た。(収率 98%)

R f 値: 0.15 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:2 (V/V))。

20 マススペクトル (FAB, m/z):509 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 40 (brs, 9H), 1. 68 (s, 6H), 1. 73 (s, 9H), 2. 14 (s, 3H), 5. 02 (brs, 1H), 7. 18 (brs, 1H), 7. 31-7. 36 (m, 2H), 7. 45-7. 53 (m, 3H), 8. 0 8-8. 12 (m, 1H), 8. 21 (d, J=1. 0Hz, 1H)。

(実施例16)

15

4 - ベンジルオキシー5 - [5 - (1 - tert-ブトキシカルボニルアミノー1 - メチルエチル) ピリジン-2 - イル] - 1 - (テトラヒドロピラン-2 - イル) - 1 H - インダゾール(化合物1-12) 7.55g(13.9 mm o 1) にテトラヒドロフラン50m1及びエタノール100m1溶液を加え、5%パラジウムー炭素(含水) 3.32gのエタノール50m1懸濁液を添加し、水素雰囲気下、室温で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をテトラヒドロフラン 20m1 に溶解させ、n- へキサン 200m1 を添加し、生成した固体を濾取することにより、標記の化合物 5.70 g を微黄色粉末とし

て得た。(収率91%)

R f 値: 0.45 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 453 (M<sup>+</sup> + 1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 37 (brs, 9H), 1. 60-1. 85 (m, 9H), 2. 05-2

20 . 20 (m, 2H), 2. 51-2. 63 (m, 1H), 3. 70-3. 79 (m, 1H), 4. 01-4. 08 (m, 1H), 4. 97 (brs, 1H), 5. 65-5. 70 (m, 1H), 7. 06 (dd, J1=8. 8Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7. 75-7. 86 (m, 3H), 8. 24 (d, J=0. 7Hz, 1H), 8. 52 (dd, J1=2. 2Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 15. 84 (brs, 1H)。

以下、実施例16-1の製造方法に準じて化合物16-2~4を製造した。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)ピリジン-2- (T-1) - 4- (T-1) - 2- (T-1) - (T-1) - 2- (T-1) - (T-1) - 2- (T-1) - (T-1) - 2- (T-1) - (T-1)

R f 値: 0.32 (n - ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (EI, m/z):452 (M+)。

2-2. 08 (m, 2H), 2. 20-2. 30 (m, 1H), 3. 66-3. 77 (m, 1H), 3. 93-4. 10 (m, 1H), 5. 67-5. 73 (m, 1H), 7. 11 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 35 (brs, 1H), 7. 83 (d, J=9. 3Hz, 1H), 7. 90 (dd, J1=8. 8Hz, J 2=2. 2Hz, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 52 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H), 16. 07 (brs, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 52 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H), 16. 07 (brs, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 52 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 59 (s, 1H), 16. 07 (brs, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 52 (d, J=2. 2Hz, 1H), 8. 59 (s, Hz, 1H), 16. 07 (brs, Hz, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 52 (d, J=8. 8Hz, 1H), 8. 59 (s, Hz, 1H), 8. 59 (s, Hz, 1H), 9. 06 (d, J=8. 8Hz, 1H), 9. 06 (d, J

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.34 (brs, 9H), 1.51-1.90 (m, 9H), 1.9

R f 値: 0.24 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 452 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 35 (brs, 9H), 1. 48-1. 58 (m, 8H), 1. 7

20 3-1. 79 (m, 1H), 1. 90-2. 06 (m, 2H), 2. 34-2. 49 (m, 1H), 3. 68-3. 77 (m, 1H), 3. 87-3. 92 (m, 1H), 5. 73-5. 78 (m, 1H), 7. 12-7. 21 (m, 2H), 7. 29-7. 36 (m, 3H), 7. 49 (d, J=8. 5Hz, 2H), 8. 30 (s. 1H), 10. 07 (brs, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトシキカルボニルアミノ-1-エチルプロピル 25 ) フェニル] <math>-4-ヒドロキシ-1-(テトラヒドロピラン-2- 4 - 4) -4- (化合物 16-4)

R f 値: 0.20 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=4:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 480 ( $M^++1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.61(t, J=7.3Hz, 3H), 0.68(t, J=7.3Hz, 3H), 1.36(brs, 9H), 1.52-2.10(m, 9H), 2.25-2.68(m, 1H), 3.67-3.78(m, 1H), 3.85-3.

93(m, 1H), 5.73-5.79(m, 1H), 6.79(brs, 1H), 7.18(d, J=8.8Hz, 1H), 7.30(d, J=8.3Hz, 2H), 7.33(d, J=8.8Hz, 1H), 7.51(d, J=8.3Hz, 2H), 8.29(s, 1H), 9.11(brs, 1H)。

### (実施例17)

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) 10 ピリジン-2-イル] -1-(テトラヒドロピラン-2-イル) -4-トリフル オロメタンスルホニルオキシ-1H-インダゾール(化合物 17-1)

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-ヒドロキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル ) -1 H-インダゾール(化合物16-1)2.26g(4.99mmo1)、 N, N-ジイソプロピルエチルアミン4.35m1(23.9mmo1)の塩化 メチレン50m1溶液に、0℃でトリフルオロメタンスルホン酸 無水物1.6 1m1(9.57mmo1)の塩化メチレン15m1溶液を30分間かけて滴下 し、20分間撹拌した。

20 反応終了後、反応溶液を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液 40 m 1 に注加し、クロロホルム 100 m 1 で抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n - ヘキサン:酢酸エチル=4:1~

2:1 (V/V)) に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物 2.80gを微黄色泡状物として得た。(収率 96%)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル(CI, m/z): 585 (M<sup>+</sup> + 1)。

- 10 以下、実施例17-1の製造方法に準じて化合物17-2~3を製造した。
  - 5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-4-トリフルオロメタンスルホニルオキシ-2<math>H-インダゾール(化合物 17-2)
- R f 値: 0.32 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。
  マススペクトル(EI, m/z):583 (M+)。

  <sup>1</sup> H NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.34 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 1.60-1.80 (m, 3H), 1.95-2.02 (m, 1H), 2.06-2.12 (m, 1H), 2.17-2.28 (m, 1H), 3.71-3.80 (m, 1H), 4.00-4.05 (m, 1H), 5.87-5.92 (m, 1H), 7.23 (brs, 1H), 7.42-7.48 (m, 5H), 7.86 (dd, J1=8.9 Hz, J2=0.9Hz, 1H), 8.58-8.59 (m, 1H)。
- 25 R f 値: 0.56 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1: 2. (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 585 ( $M^++1$ )。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>,  $\delta$  ppm) : 1.09 (brs, 9H), 1.44-1.80 (m, 9H), 1.8 9-2.36 (m, 3H), 3.67-3.78 (m, 1H), 3.95-4.10 (m, 1H), 5.88-5.93 (m, 1H), 7.34 (brs, 1H), 7.65-7.72 (m, 2H), 7.81-7.91 (m, 2H), 8.63 (s, 1H), 8.68 (d, J=2.0Hz, 1H)。

### 5 (実施例18)

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-シクロプロピル-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) -1H-インダゾール (化合物 18-1) の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1-(テトラヒドロピラン-2-イル) -4-トリフルオロメタン スルホニルオキシ-1H-インダゾール(化合物17-1)468mg(0.8 01mmol)にシクロプロピルボロン酸206mg(2.40mmol)、酸 化銀(I)556mg(2.40mmol)、フッ化セシウム365mg(2.

40mmo1)、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム185mg(0.160mmo1)及び1,2-ジメトキシエタン20m1を加え、アルゴン気流下、加熱還流条件で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水100mlに注加し、酢酸エチル100mlで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=3:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物260mgを微橙色粉末として得た。(収率68%)

R f 値: 0.33 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 477 ( $M^++1$ )。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$  ppm) : 0.55-0.61 (m, 2H), 0.82-0.90 (m, 2H), 1.3 7 (brs, 9H), 1.60-1.86 (m, 9H), 2.06-2.21 (m, 2H), 2.30-2.36 (m, 1H), 2.54-2.65 (m, 1H), 3.70-3.79 (m, 1H), 4.02-4.06 (m, 1H), 4.99 (brs, 1H), 5.70-5.75 (m, 1H), 7.46-7.57 (m, 3H), 7.74 (dd, J1=8.3Hz, J2=2.6Hz, 1H), 8.20 (s, 1H), 8.76 (dd, J1=2.6Hz, J2=0.7Hz, 1H)。

以下、化合物18-1の製造方法に準じて、化合物18-2を製造した。

10

20

5

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)ピリジン-2-イル] -1-(テトラヒドロピラン-2-イル)-4-ピニルー1<math>H-インダゾール (化合物 18-2)

R f 値: 0.37 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

15 マススペクトル (CI, m/z):463 (M++1)。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>,  $\delta$  ppm) : 1. 38 (brs, 9H), 1. 68-1. 82 (m, 9H), 2. 08-2 . 19 (m, 2H), 2. 54-2. 67 (m, 1H), 3. 73-3. 81 (m, 1H), 4. 02-4. 06 (m, 1H), 4. 99 (brs, 1H), 5. 56 (dd, J1=11. 2Hz, J2=1. 5Hz, 1H), 5. 74-5. 78 (m, 1H), 5. 90 (dd, J1=17. 8Hz, J2=1. 5Hz, 1H), 6. 96 (dd, J1=17. 8Hz, J2=11. 2Hz, 1H), 7. 43 (dd, J1=8. 3Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 7. 57 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 62 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 73 (dd, J1=8. 3Hz, J2=2. 4Hz, 1H), 8. 29 (s, 1H), 8.

# (実施例19)

 $77 \text{ (dd, } J1=2.4Hz, } J2=0.9Hz, 1H).$ 

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) 25 ピリジン-2-イル] -4-エチル-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) -1 H-インダゾール(化合物19)の合成

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) ピリジンー2ーイル] ー1ー(テトラヒドロピランー2ーイル) ー4ーピニルー 1H-インダゾール(化合物 18-2) 155mg (0. 335mmol) のエタノール10ml溶液に、5%パラジウムー炭素(含水) <math>80mgのエタノール5ml懸濁液を加え、水素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカ ゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;トルエン:酢酸エチル=6:1 (V /V)) に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物1

10 20mgを白色粉末として得た。(収率77%)

Rf値:0.38(トルエン:酢酸エチル=2:1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z): 465 ( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 25(t, J=7. 6Hz, 3H), 1. 38(brs, 9H), 1. 6 6-1. 82(m, 9H), 2. 07-2. 20(m, 2H), 2. 54-2. 66(m, 1H), 3. 02(q, J=7. 6Hz, 2H), 3. 72-3. 80(m, 1H), 4. 02-4. 07(m, 1H), 4. 98(brs, 1H), 5. 71-5. 76(m, 1H), 7. 36(dd, J1=8. 2Hz, J2=0. 9Hz, 1H), 7. 44(d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 48(d, J=8. 9Hz, 1H), 7. 75(dd, J1=8. 2Hz, J2=2. 6Hz, 1H), 8. 12(s, 1H), 8. 75(dd, J1=2. 6Hz, J2=0. 9Hz, 1H)。

### (実施例20)

15

1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピロール-1-イル)-1H-インダゾール(化合物 20)の合成

4-アミノ-1-tertープトキシカルボニルー5-[4-(1-tert-7)]ープトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール(化合物6-1)20mg(0.043mmo1)にメタノール2.0m1、酢酸2.0m1及び2.5-ジメトキシテトラヒドロフラン0.50m1を加え、60℃で30分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水 2 0 m 1 に注加し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液で中和し、酢酸エチル 5 0 m 1 で抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n - へキサン:酢酸エチル=10:1~2:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物 2 3 m g を黄色油状物として得た。(収率 定量的) R f 値:0.49(n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1(V/V))。マススペクトル(CI, m/z):517(M++1)。

### 20 (実施例21)

5

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ヒドロキシ-1H-インダゾール(化合物21)の合成

4 - ペンジルオキシー5 - [4 - (1 - tert-ブトキシカルボニルアミノー1 - メチルエチル)フェニル] - 2 - (テトラヒドロピラン-2 - イル) - 2 H - インダゾール(化合物1-19)2.17g(4.01mmol)に1,4 - ジオキサン15ml、エタノール30mlを加え、5%パラジウムー炭素(含水)1.00gのエタノール10ml懸濁液を添加し、水素雰囲気下、室温で8時間撹拌した。

その後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣にテトラヒドロフラン30ml、エタノール30mlを加え、5%パラジウムー炭素 (含水)1.10gのエタノール10ml懸濁液を添加し、水素雰囲気下、室温で16時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣にテトラヒドロフランを加え溶解させた後、nーヘキサンを加え、生成した固体を濾取し、nーヘキサンで洗浄することにより、標記の化合物 1. 1 4 g を白色粉末として得た。 (収率 7 8 %)

R f 値: 0.25 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

マススペクトル (CI, m/z) : 368 ( $M^+ + 1$ ) 。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 7.02 (dd, J 1=8.4Hz, J2=0.8Hz, 1H), 7.14 (brs, 1H), 7.25 (d, J=8.4Hz, 1H), 7.34 (d, J=8.4Hz, 2H), 7.48 (d, J=8.4Hz, 2H), 8.26-8.27 (m, 1H), 9.88 (brs, 1H), 12.91 (brs, 1H)。

#### (実施例22)

. 5

10

1,5

20

5 - [4 - (1 - tert - プトキシカルポニルアミノ - 1 - メチルエチル)

フェニル] -4- イソプロポキシ-1 H- インダゾール (化合物 2 2 -1 ) の合成

5-[4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)
 5 フェニル] -4-ヒドロキシー1 H-インダゾール(化合物21) 256mg(
 0.697mmo1) に炭酸カリウム289mg(2.09mmo1) 及びN,
 Nージメチルホルムアミド5m1を加えた。次いで、アルゴン気流下撹拌しながら、ヨウ化イソプロピル118mg(0.694mmo1)のN, Nージメチルホルムアミド1m1溶液を添加し、室温で18時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を水50mlに注加し、酢酸エチル50mlで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮した。得られた粗結晶にテトラヒドロフランを加え溶解させた後、n-ヘキサンを加え、生成した固体を濾取し、n-ヘキサンで洗浄することにより、標記の化合物173mgを微橙色粉末として得た。(収率61%)

R f 値: 0.41 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル(CI, m/z): 410 ( $M^++1$ )。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.08 (d, J=6.1Hz, 6H), 1.34 (brs, 9H), 1
20 .53 (s, 6H), 4.34-4.44 (m, 1H), 7.15 (brs, 1H), 7.27 (dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.31 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.37 (d, J=8.5Hz, 2H), 7.47 (d, J=8.5Hz, 2H), 8.12-8.14 (m, 1H), 13.1 0 (brs, 1H)。

以下、実施例22-1の製造方法に準じて化合物22-2~9を製造した。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-エトキシ-1H-インダゾール(化合物22-2)

5 Rf値:0.37(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))。 マススペクトル(EI, m/z):395(M<sup>+</sup>)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 23(t, J=7. 0Hz, 3H), 1. 35(brs, 9H), 1 . 53(s, 6H), 4. 25(q, J=7. 0Hz, 2H), 7. 16(brs, 1H), 7. 24(dd, J1=8. 5Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7 . 30(d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 36(d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 45(d, J=8. 5Hz, 2H), 8. 24(d, J=0. 7Hz, 1H), 13. 12(brs, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)フェニル] -4-n-プロポキシー1H-インダゾール(化合物 22-3) R f 値: 0.37 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

15 マススペクトル (EI, m/z): 409 (M+)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 0.87(t, J=7.4Hz, 3H), 1.35(brs, 9H), 1

.53-1.68(m, 8H), 4.15(t, J=6.3Hz, 2H), 7.16(brs, 1H), 7.24(dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.30(d, J=8.5Hz, 1H), 7.35(d, J=8.5Hz, 2H), 7.44(d, J=8.5Hz, 2H), 8.23(d, J=0.7Hz, 1H), 13.12(brs, 1H)。

20

10

4-n-プトキシ-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) フェニル] <math>-1H-インダゾール (化合物 22-4) Rf値: 0.50(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(<math>V/V))。 マススペクトル(EI,m/z):  $423(M^+)$ 。

25 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 0.81 (t, J=7.3Hz, 3H), 1.00-1.45 (m, 11 H), 1.53 (s, 6H), 1.55-1.65 (m, 2H), 4.17 (t, J=6.3Hz, 2H), 7.15 (brs, 1H), 7.22-7.31 (m

, 2H), 7. 35 (d, J=8. 4Hz, 2H), 7. 43 (d, J=8. 4Hz, 2H), 8. 22 (s, 1H), 13. 10 (brs, 1H),

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(2,2,2-トリフルオロエトキシ)-1H-インダゾール (化合物 2 2 - 5)

R f 値: 0.43 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 533 ( $M^+$ )。

5

15

20

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 34 (brs, 9H), 1. 46-1. 87 (m, 9H), 1. 9 3-2. 13 (m, 2H), 2. 30-2. 50 (m, 1H), 3. 67-3. 80 (m, 1H), 3. 84-3. 95 (m, 1H), 4. 76 (q, <sup>3</sup>J<sub>F-H</sub>=8 8 8Hz, 2H), 5. 82-5. 90 (m, 1H), 7. 18 (brs, 1H), 7. 36-7. 49 (m, 5H), 7. 57 (d, J=8. 5Hz, 1H), 8. 29 (s, 1H)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -4-(2-フルオロエトキシ)-1H-インダゾール(化合物22-6)

R f 値: 0.34 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (EI, m/z): 497 (M<sup>+</sup>)。

1 H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1. 35 (brs, 9H), 1. 48-1. 85 (m, 9H), 1. 9 3-2. 12 (m, 2H), 2. 34-2. 58 (m, 1H), 3. 71-3. 81 (m, 1H), 3. 87-3. 94 (m, 1H), 4. 35-4. 75 (m, 4H), 5. 82-5. 87 (m, 1H), 7. 17 (brs; 1H), 7. 35-7. 42 (m, 3H), 7. 45-7. 51 (m, 3H), 8. 29 (s, 1)

4H), 5. 82-5. 87 (m, 1H), 7. 17 (brs, 1H), 7. 35-7. 42 (m, 3H), 7. 45-7. 51 (m, 3H), 8. 29 (s, 1H).

4-アリルオキシー 5- [4- (1- tert-プトキシカルボニルアミノー 1-メチルエチル) フェニル] -1 H-インダゾール (化合物 2 2- 7)

25 R f 値: 0.51 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。 マススペクトル (E I, m/z): 407 (M+)。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-イソプロポキシ-2-(テトラヒドロピラン-2-イル) -2H-インダゾール (化合物 <math>22-8)

R f値: 0. 27 (nーへキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))。
 マススペクトル (CI, m/z): 495 (M++1)。
 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 1.13(d, J=6.0Hz, 3H), 1.15(d, J=6.0Hz, 3H), 1.34 (bra, 9H), 1.50-1.80 (m, 9H), 1.90-2.16 (m, 2H), 2.20-2.36 (m, 1H), 3.67-3.78 (m, 1H), 3.98-4.05 (m, 1H), 4.50-4.62 (m, 1H), 5.71-5.77 (m, 1H), 7.29 (brs, 1H), 7.3
 8 (dd, J1=8.8Hz, J2=0.9Hz, 1H), 7.74-7.76 (m, 2H), 7.93 (d, J=8.3Hz, 1H), 8.62 (d, J=2.0Hz, 1H), 8.65 (d, J=0.9Hz, 1H)。

5- [5- (1- tert-ブトシキカルボニルアミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-シクロプロピルメチルオキシ-1- (テトラヒドロ ピラン-2-イル) -1 H-インダゾール (化合物 2 2 - 9) R f値: 0.57 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z):507 (M++1)。 「H-NMRスペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm): 0.20-0.28 (m, 2H), 0.42-0.51 (m, 2H), 1.12-1.40 (m, 10H), 1.56-1.63 (m, 8H), 1.69-1.84 (m, 1H), 1.91-2.11 (m, 2H), 2.31-2.47 (m, 1H), 3.70-3.81 (m, 1H), 3.86-3.97 (m, 1H), 4.10 (d, J=7.1Hz, 2H), 5.81-5.86 (m, 1H), 7.30 (brs, 1H), 7.45 (dd, J1=8.5Hz, J2=0.7Hz, 1H), 7.73 (dd, J1=8.5Hz, J2=2.7Hz, 1H), 7.87 (d, J=8.5Hz, 1H), 7.96 (dd, J1=8.5Hz, J=0.7Hz, 1H), 8.30-8.31 (m, 1H), 8.58-8.64 (m, 1H)。

### 25 (実施例 2 3)

5 - [4 - (1 - tert - プトキシカルボニルアミノー1 - メチルエチル)

4 ーベンジルオキシー5 ー [4 ー (1 ー tertープトキシカルボニルアミノ 5 ー1ーメチルエチル) フェニル] ー2 ー (テトラヒドロピランー2 ーイル) ー2 Hーインダゾール (化合物1-19) 2.71g (5.00mmol) のテトラヒドロフラン15ml、エタノール15ml溶液に、ピリジン0.81ml (10.0mmol)、5%パラジウムー炭素(含水)1.18gのエタノール10ml懸濁液を加え、水素雰囲気下、室温で5時間撹拌した。その後、5%パラジ ウムー炭素(含水)600mgのエタノール5ml懸濁液を加え、水素雰囲気下、室温で5時間撹拌した。その後、5%パラジ ウムー炭素(含水)600mgのエタノール5ml懸濁液を加え、水素雰囲気下、室温で2時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液に10重量%クエン酸水溶液1 00mlを加え、酢酸エチル300mlで抽出した。有機層を水、飽和塩化ナト リウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮する ことにより標記の化合物2.16gを微桃色粉末として得た。(収率96%) Rf値:0.30(n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>, δ ppm) : 1.36 (brs, 9H), 1.53 (s, 6H), 1.57-1.80 (m, 3H), 1.90-1.99 (m, 1H), 2.07-2.15 (m, 2H), 3.71-3.80 (m, 1H), 3.91-4.05 (m, 1H), 5.

20 71-5. 76 (m, 1H), 7. 11-7. 16 (m, 2H), 7. 22 (d, J=9. 0Hz, 1H), 7. 34 (d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 50 (d, J=8. 5Hz, 2H), 8. 58 (d, J=0. 7Hz, 1H), 9. 71 (s, 1H).

マススペクトル (EI, m/z): 451 (M+)。

## (実施例24)

15

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) フェニル]-4-(ピリジン-4-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 <math>24-1) の合成

R f 値: 0.34 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:2 (V/V))。

15

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.35 (brs, 9H), 1.58-1.85 (m, 9H), 2.04-2 .27 (m, 3H), 3.74-3.82 (m, 1H), 4.11-4.15 (m, 1H), 4.87 (brs, 1H), 5.64-5.69 (m, 1H), 7. 09-7.13 (m, 2H), 7.20 (dd, J1=4.4Hz, J2=1.7Hz, 2H), 7.23-7.28 (m, 2H), 7.42 (d, J=9.0H)

z, 1H), 7. 80 (dd, J1=9. 0Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 8. 00-8. 01 (m, 1H), 8. 51 (dd, J1=4. 4Hz, J2=1. 7Hz, 2H).

以下、実施例24-1の製造方法に準じて化合物24-2~3を製造した。

5

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピリジン-3-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール (化合物 <math>24-2)

R f 値: 0.19 ( $n- \land + \forall \lor$ ) : 酢酸エチル= 1: 1 (V/V))。

10 マススペクトル (CI, m/z):513 (M++1)。

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピリジン-2-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 <math>24-3)

### (実施例25)

1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカ 20 ルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピペリジン-1-イル )-1 H-インダゾール(化合物 2 5-1)

4-アミノ-1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-1H-インダゾール (化合物 6-1) 160mg (0. 343mmo1) のエタノール 30m1 溶液に、5%パラジウム-炭素 (含水) 320mgのエタノール 3m1 懸濁液、

5 0 % グルタルアルデヒド水溶液 6 . 8 7 m 1 を加え、水素雰囲気下、室温で 5 時間撹拌した。その後、 5 0 % グルタルアルデヒド水溶液 3 . 4 4 m 1 を加え、水素雰囲気下、室温で 2 時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液をセライト濾過し、濾液を減圧濃縮した。得られた残渣に水を加え、生成した沈殿物を濾取し、水で洗浄した。得られた粉末をシリカゲ ルカラムクロマトグラフィー (溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=6:1 (V/V)) に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物163mgを白色泡状物として得た。 (収率89%)

R f 値: 0.38 (n-ヘキサン:酢酸エチル= 2:1 (V/V))。マススペクトル (CI, m/z): 535 (M<sup>+</sup> + 1)。

以下、実施例25-1の製造方法に準じて化合物25-2~3を製造した。

20 但し、化合物 2 5 - 2 の合成で使用したスクシンアルデヒドはエー. アール. カトリッツ等 ジャーナル オブ オルガニック ケミストリー 6 5巻、3 6 8 5 頁、2 0 0 0 年発行 [(A. R. Katritzky et al. J. Org. Chem., 65, 3683(200 0)] を参照して合成した。同様に化合物 2 5 - 3 の合成で使用したオキシービスーアセトアルデヒドはジェーーシー. フロレント等 ジャーナル オブ メディシナル ケミストリー 3 6巻、1 3 6 4 頁、1 9 9 3 年発行 [J-C. Florent et al. J. Med. Chem., 36, 1364(1993)] を参照して合成した。

1-tertープトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(ピロリジン-1-イル) -1H-インダゾール (化合物 25-2)

5 R f 値: 0.46 (n-ヘキサン: 酢酸エチル= 2:1 (V/V))。 マススペクトル (CI, m/z): 521 ( $M^++1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37 (brs, 9H), 1.67 (s, 6H), 1.72 (s, 9H), 1.77-1.82 (m, 4H), 3.23-3.28 (m, 4H), 4.94 (brs, 1H), 7.25-7.40 (m, 5H), 7.58-7.62 (m, 1H), 8.41 (d, J=0.7Hz, 1H)。

10

1-tert-プトキシカルボニル-5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(モルホリン-4-イル)-1H-インダゾール(化合物 25-3)

R f 値: 0.53 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1 (V/V))。

#### (実施例26)

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル)ピリジン-2-イル] -4-ジフルオロメトキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) <math>-1 H-インダゾール(化合物 2 6-1) の合成

反応終了後、反応溶液を水 5 0 m 1 に注加し、トルエン 5 0 m 1 で抽出した。 有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (溶出溶媒; n - ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V)) に付し、目的物 を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物 3 4 3 m g を白色粉末とし て得た。(収率 4 6 %)

R f 値: 0.46 (n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1 (V/V))。マススペクトル(EI, m/z): 501 ( $M^+$ )。

20 以下、実施例26-1の製造方法に準じて化合物26-2~3を製造した。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)ピリジン-2-イル] -4-ジフルオロメトキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) <math>-1H-インダゾール (化合物 26-2)

 $^{1}$  H - N M R スペクトル (DMSO-d<sub>6</sub>,  $\delta$  ppm) : 1. 34 (brs, 9H), 1. 50-1. 86 (m, 9H), 1. 9 6-2. 12 (m, 2H), 2. 34-2. 53 (m, 1H), 3. 72-3. 83 (m, 1H), 3. 86-3. 95 (m, 1H), 5. 89-5. 96 (m, 1H), 7. 26 (t,  $^{2}$ J<sub>p-H</sub>=74. 0Hz, 1H), 7. 33 (brs, 1H), 7. 72 (dd, J1=8. 5Hz, J2=0. 7Hz, 1H), 7. 76-7. 88 (m, 3H), 8. 18 (s, 1H), 8. 66 (dd, J1=2. 4Hz, J2=0. 7Hz, 1H)。

5

15

20

5-[4-(1-tert-プトシキカルボニルアミノ-1-エチルプロピル) フェニル]-4-ジフルオロメトキシ-1-(テトラヒドロピラン-2-イル) )-1H-インダゾール (化合物 2 6 - 3)

R f 値: 0.40 (n-ヘキサン:酢酸エチル=4:1 (V/V))。

10 マススペクトル (EI, m/z):529 (M+)。

 $^{1}$  H - N M R スペクトル(DMSO $-d_{6}$ ,  $\delta$  ppm):0. 68(t, J=7. 3Hz, 6H), 1. 35(brs, 9H), 1. 55-1. 65(m, 2H), 1. 70-1. 90(m, 3H). 1. 92-2. 12(m, 4H), 2. 34-2. 57(m, 1H), 3. 71-3. 83(m, 1H), 3. 85-3. 95(m, 1H), 5. 87-5. 97(m, 1H), 6. 81(brs, 1H), 7. 04(t,  $^{2}$ J<sub>F-H</sub>=73. 6Hz, 1H), 7. 36(d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 44(d, J=8. 5Hz, 2H), 7. 51(d, J=8. 7Hz, 1H), 7. 76(d, J=8. 7Hz, 1H), 8. 15(s, 1H)。

(実施例27)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピラゾール-4-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物27-1)

5 - [4 - (1 - t e r t - プトキシカルポニルアミノ-1 - メチルエチル) フェニル] -2 - (テトラヒドロピラン-2 - イル) - 4 - トリフルオロメタン

スルホニルオキシー 2 Hーインダゾール (化合物 1 7 - 2) 3 1 0 mg (0.5 3 1 mm o 1) に 1 - t e r t - ブトキシカルボニルー4 - (4, 4, 5, 5 - テトラメチル [1, 3, 2] ジオキサボロラニル) ピラゾール 3 1 2 mg (1.0 6 mm o 1)、テトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 1 2 3 mg (0.5 1 0 6 mm o 1)、1, 2 - ジメトキシエタン 5 m 1 及び 2 M 炭酸ナトリウム水溶液 2 m 1 を加え、アルゴン気流下、加熱還流条件で 3 0 分間撹拌した。室温に冷却後、メタノール 5 m 1 及び 1 N 水酸化ナトリウム溶液 1 m 1 を加え、室温で3 0 分間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を飽和塩化アンモニウム水溶液に注加し、酢酸エチルで 10 抽出した。有機層を水、飽和塩化ナトリウム水溶液で順次洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1 (V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮し、標記の化合物215mgを微黄色粉末として得た。(収率81%)

R f 値: 0. 20 (n-ヘキサン:酢酸エチル=1:2 (V/V))。
マススペクトル (CI, m/z):502 (M++1)。

<sup>1</sup> H-NMRスペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm): 1. 38 (brs, 9H), 1. 64-1. 83 (m, 9H), 2. 04-2。
25 (m, 3H), 3. 74-3. 83 (m, 1H), 4. 11-4. 16 (m, 1H), 4. 95 (brs, 1H), 5. 66-5. 71 (m, 1H), 7. 17-7. 22 (m, 2H), 7. 30-7. 35 (m, 3H), 7. 40-7. 42 (m, 2H), 7. 69 (dd, J1=8. 9Hz, J2=1. 1Hz, 1 H), 8. 20-8. 21 (m, 1H)。

以下、実施例27-1の製造方法に準じて化合物27-2を製造した。

5-[5-(1-tert-プトキシカルボニルアミノー1-メチルエチル) 25 ピリジン-2-イル] -4-(ピラゾール-4-イル) -2-(テトラヒドロピ ラン-2-イル) -2H-インダゾール (化合物 27-2)

Rf値:0.22(酢酸エチル)。

マススペクトル (CI, m/z):503 (M++1)。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37(brs, 9H), 1.65-1.80(m, 9H), 2.04-2 .25(m, 3H), 3.75-3.83(m, 1H), 4.11-4.16(m, 1H), 4.98(brs, 1H), 5.66-5.71(m, 1H), 7. 08(d, J=8.3Hz, 1H), 7.46-7.57(m, 4H), 7.73(dd, J1=9.0Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.18-8.20(m, 1H), 8.72(d, J=1.7Hz, 1H)。

## (実施例28)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) 10 フェニル]-4-(オキサゾール-5-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物 28)の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-ホルミル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物1-17)398mg(0.858mmol)のメタノール5ml溶液に、アルゴン気流下(p-トルエンスルホニル)メチルイソシアニド200mg(1.02mmol)、炭酸カリウム150mg(1.09mmol)を加え、加熱還流条件で1.5時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマ 20 トグラフィー(溶出溶媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=2:1~1:1(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物139mgを淡黄色粉末として得た。(収率32%)

マススペクトル (EI, m/z):502 (M+)。

1 H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 62-1. 85 (m, 9H), 2. 02-2 . 14 (m, 1H), 2. 20-2. 31 (m, 2H), 3. 77-3. 88 (m, 1H), 4. 13-4. 21 (m, 1H), 4. 95 (brs, 1H), 5. 71-5. 76 (m, 1H), 6. 34 (s, 1H), 7. 23-7. 32 (m, 3H), 7. 42-7. 49 (m, 2H), 7. 75 (dd, J1=8. 8Hz , J2=1. 0Hz, 1H), 7. 90 (s, 1H), 8. 56 (d, J=1. 0Hz, 1H)。

# (実施例29)

5

-15

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -4-(3-ジメチルアミノアクロイル) -2-(テトラヒドロピラ 2-(3-2) 2-(3

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)フェニル] -4-メチルカルボニル-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2 H-インダゾール(化合物 1-1 8)5 0 0 mg(1. 0 5 mm o 1)のN, N-ジメチルホルムアミド 6 m 1 溶液に、アルゴン気流下<math>N, N-ジメチルホルムアミド 6 m 1 γルゴン気流下<math>N, N-ジメチルホルムアミド 6 m 1 γルゴン気流下<math>N, N-ジメチルホルムアミドジメチルアセタール 2.0 m 1(<math>1 5 mm o 1)を加え、70  $\mathbb C$  で 1. 5 時間、次いで 100  $\mathbb C$  で 4 時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒;酢酸エチル)に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮した。得られた残渣をクロロホルム/酢酸エチル/n-ヘキサンより再結晶化し濾取することにより、標記の化合物450mgを黄色粉末として得た。(収率81%)

融点:191-194℃。

R f 値: 0.22 (酢酸エチル)。

マススペクトル (CI, m/z):533 (M++1).

1 H - N M R スペクトル (CDC1<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 59-1. 82 (m, 9H), 1. 97-2 . 11 (m, 1H), 2. 14-2. 30 (m, 2H), 2. 45 (brs, 3H), 2. 90 (brs, 3H), 3. 73-3. 83 (m, 1H), 4. 08-4. 19 (m, 1H), 4. 71-4. 80 (m, 1H), 4. 94 (brs, 1H), 5. 64-5. 69 (m, 1H), 7. 34 (d, J=8. 8Hz, 1H), 7. 35-7. 45 (m, 5H), 7. 77 (dd, J1=8. 8Hz, J2=1. 0Hz, 1H), 8. 38-8. 42 (m, 1H)。

## (実施例30)

. 15

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) 7xニル]-4-(ピラゾール-3-イル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物30)の合成

5- [4-(1-tert-ブトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(3-ジメチルアミノアクロイル) -2-(テトラヒドロピラン-2-イル) -2 H-インダゾール(化合物 2 9) 4 5 0 mg(0.85 mm o 1) のテトラヒドロフラン4 m l 溶液に、アルゴン気流下ヒドラジン1水和物0.40 m1(8.3 mm o 1) を加え、70℃で1時間撹拌した。

反応終了後、反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1~1:2(V/V))に付し、目的物を含む画分を減圧濃縮することにより、標記の化合物430mgを黄色粉末として得た。(収率定量的)

融点:99-105℃。

Rf値:0.55(酢酸エチル)。

マススペクトル(CI, m/z):502( $M^+ + 1$ )。

<sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1.37(brs, 9H), 1.60-1.85(m, 9H), 1.99-2 . 15(m, 1H), 2.21-2.32(m, 2H), 3.73-3.82(m, 1H), 4.09-4.17(m, 1H), 4.93(brs, 1H), 5.65-5.71(m, 1H), 6.07-6.12(m, 1H), 7.20-7.38(m, 5H), 7.46(d, J=2.2Hz, 1H), 7.75(dd, J1=8.8Hz, J2=1.0Hz, 1H), 8.39-8.43(m, 1H)。

(実施例31)

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(イソオキサゾール-5-イル)-1H-インダゾール(化合物 31) の合成

5-[4-(1-tert-プトキシカルボニルアミノ-1-メチルエチル)
15 フェニル]-4-(3-ジメチルアミノアクロイル)-2-(テトラヒドロピラン-2-イル)-2H-インダゾール(化合物29)400mg(0.75mmo1)のエタノール5m1溶液に、アルゴン気流下ヒドロキシルアミン塩酸塩150mg(2.2mmo1)、炭酸カリウム150mg(1.1mmo1)を加え、加熱還流条件で3時間撹拌した。

20 反応終了後、反応溶液を減圧濃縮し、水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和塩化ナトリウム水溶液で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した後、 減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶 媒; n-ヘキサン:酢酸エチル=1:1(V/V))に付し、目的物を含む画分

を減圧濃縮することにより、標配の化合物300mgを淡黄色泡状物として得た。 。(収率95%)

R f 値: 0.33 (n-ヘキサン: 酢酸エチル=1:1(V/V))。

マススペクトル (CI, m/z):419 ( $M^+ + 1$ )。

5 <sup>1</sup> H - N M R スペクトル (CDCl<sub>3</sub>, δ ppm) : 1. 39 (brs, 9H), 1. 68 (s, 6H), 5. 02 (brs, 1H), 5. 48-5. 60 (m, 1H), 7. 21-7. 28 (m, 2H), 7. 40 (d, J=8. 5Hz, 1H), 7. 41-7. 48 (m, 2H), 7. 5 5-7. 62 (m, 1H), 8. 09 (d, J=2. 0Hz, 1H), 8. 57 (s, 1H), 10. 41 (brs, 1H)。

## [製剤例]

10 本発明化合物の一般的な製剤例を以下に示す。

1) 錠剤

処方1 100mg中

本発明化合物

1 mg

乳糖

66.4mg

15 トウモロコシデンプン

20 mg

カルボキシメチルセルロースカルシウム

6 mg

ヒドロキシプロピルセルロース

 $4 \, \mathrm{mg}$ 

ステアリン酸マグネシウム

0.6mg

上記処方の錠剤に、コーティング剤 (例えば、ヒドロキシプロピルメチルセル 20 ロース、マクロゴール、シリコーン樹脂等通常のコーティング剤) 2 mgを用いてコーティングを施し、目的とするコーティング錠を得る (以下の処方の錠剤も同じ)。また、本発明化合物並びに添加物の種類及び量を適宜変更することにより、所望の錠剤を得ることができる。

2) カプセル剤

25 処方2 150mg中

本発明化合物

 $5 \, \mathrm{mg}$ 

乳糖

145mg

本発明化合物と乳糖の混合比を適宜変更することにより、所望のカプセル剤を得ることができる。

## 3)点眼剤

5 処方3 100ml中

本発明化合物 100mg

塩化ナトリウム 900mg

ポリソルベート 8 0 2 0 0 m g

水酸化ナトリウム・適量

10 塩酸 適量

化合物並びに添加物の種類及び量を適宜変更することにより、所望の点眼剤を 得ることができる。

## 15 [薬理試験]

### A. Rhoキナーゼ阻害活性評価試験

本発明化合物のRhoキナーゼ阻害剤としての有用性を調べるため、ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー、274巻、32418頁、1999年発行[J. Biol. Chem., 274, 32418(1999)]に記載の貝渕等の方法及び市販の活性型ROCKII[アップステイツ・バイオテクノロジー、カタログ番号14-338、(5ユニット/50マイクロリットル) upstate biotechnology, Catalog No. 14-338、(5Unit/50μ1)]付属の説明書記載の方法に準じて、本発明化合物のRhoキナーゼ阻害活性を評価検討した。被験化合物としては、化合物5-1万至化合物5-73(ただし、化合物5-2、化合物5-9、化合物5-18、化合物5-37及び化合物5-38は除く)を使用した。

(試薬の調製)

### 1) 緩衝溶液の調製

 $50\,\mathrm{mM}$  トリスヒドロキシアミノメタン( $\mathrm{T}\,\mathrm{r}\,\mathrm{i}\,\mathrm{s}$ )( $\mathrm{p}\,\mathrm{H}\,7.\,5$ )、 $2\,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$  エチレングリコールピス( $\beta$ -アミノエチルエーテル) -N, N, N', N' の四酢酸( $\mathrm{E}\,\mathrm{G}\,\mathrm{T}\,\mathrm{A}$ )、 $1\,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$  エチレンジアミン四酢酸( $\mathrm{E}\,\mathrm{D}\,\mathrm{T}\,\mathrm{A}$ )、 $5\,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$  塩 化マグネシウム( $\mathrm{M}\,\mathrm{g}\,\mathrm{C}\,\mathrm{I}_{\,2}$ )、 $5\,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$   $\beta$ -グリセロールホスフェイト及び $2\,\mathrm{m}\,\mathrm{M}$  ジチオスレイトール( $\mathrm{D}\,\mathrm{T}\,\mathrm{T}$ )となるようこれらを混和して緩衝溶液を調製した

## 2) 300μM ATP [γ-32P] ATP溶液の調製・

緩衝溶液で10mM ATP溶液と市販の [γ-32P] ATP溶液 [NEN社 Code No. NEG-002A] の混合液を希釈して、300μM ATP [γ-32P] ATP溶液を 調製した。

#### 3) 活性型ROCKII溶液の調製

市販の活性型ROCKII [upstate biotechnology, Catalog No. 14-338, (5Unit/50μ1)] を緩衝溶液で1/100希釈して、活性型ROCKII溶液を調製した

#### 4) 1mM 基質溶液の調製

15

20

S 6 キナーゼ基質ペプチド(S6 Kinase Substrare Peptide) [アップステイツ バイオテクノロジー, カタログ 番号12-124, (2 ミリグラム) upstate bio technology, Catalog No. 12-124, (2 mg)]を蒸留水に溶解して1 mM 基質溶液を調製した。

#### 5) 被験化合物溶液の調製

被験化合物の10%ジメチルスルホキシド (DMSO) 溶液を調製した。 (評価方法)

- 1) マイクロチュープに被験化合物溶液を入れる。
- 25 2) マイクロチューブに300 μ M ATP [γ-32P] ATP溶液を加えた後、4℃に冷却する。

3) 次いで、各マイクロチューブに常時活性型ROCKⅡ溶液、1mM基質溶液 及び緩衝溶液をこの順で加えて混和し、再度4℃に冷却する。

- 4) マイクロチューブをインキュベーター (30℃) に入れて15分間反応させる。
- 5 5) 4℃に冷却した後、各マイクロチューブに250mMリン酸溶液(5µ1)
  を加えて反応を停止する。
  - 6) 各マイクロチューブから反応溶液 3 0 μ 1 を採取した後、濾紙 (ワットマン P 8 1) にスポットして、反応生成物 (リン酸化された基質) を濾紙に吸着させる。
- 10 7)その濾紙を7.5 mMリン酸溶液の入ったビーカーに移し、 $5.5 \text{ 分間振盪することで未反応の [} \gamma 32 \text{ P] ATPを洗い流す。尚、この洗浄操作は<math>4.0 \text{ P}$  回行う。
  - 8) 次いで、濾紙をエタノールに浸けて脱水処理し、液体シンチレーションカウンターにより濾紙に吸着した反応生成物のエネルギー量(放射活性)を測定する
- 15 (IC<sub>50</sub>の算出)

IC50値は、XL-fit(IDBS)にて算出した。

(Ki値の算出)

以下の計算式に従って、Ki値を算出する。Sは反応液中に含まれるATP濃度を、Kmはミハエリスーメンテン[Michaelis-Menten]定数を表す。

20  $K i = I C_{50} / (1 + S / Km)$ 

(結果及び考察)

被験化合物として、化合物 5 - 1 乃至化合物 5 - 7 3 (ただし、化合物 5 - 2 、化合物 5 - 9 、化合物 5 - 1 8 、化合物 5 - 3 7 及び化合物 5 - 3 8 は除く) を使用した時の結果を表 1 に示す。

25 表 1

被験化合物	Ki値(nM)
化合物 5-1	1 9
化合物 5 - 3	2 0

化合物 5 - 4	2 8
化合物 5 - 5	4 4
化合物 5 - 6	260
化合物 5 - 7	
	1 5
化合物 5 - 8	9 7
化合物 5-10	1 3 4
化合物 5 - 1 1	144
化合物 5-12	7. 5
化合物 5-13	1 0 3
化合物 5-14	1 4 2
化合物 5 - 1 5	5 6
化合物 5 - 1 6	1 6
化合物 5 - 1 7	199
化合物 5 - 1 9	5 5
化合物 5 - 2 0	6 1
化合物 5 - 2 1	2 6
化合物 5 - 2 2	3 8
化合物 5 - 2 3	2 9
化合物 5 - 2 4	1 4
化合物 5 - 2 5	2 3
化合物 5 - 2 6	
	2 7
化合物 5 - 2 7	8 6
化合物 5 - 2 8	1 5
化合物 5 - 2 9	2. 7
化合物 5 - 3 0	1 7
化合物 5 - 3 1	6 1 4
化合物 5 - 3 2	4 7
化合物 5 - 3 3	2 3 4
化合物 5 - 3 4	294
化合物 5 - 3 5	
化合物 5 - 3 6	3 5
化合物 5 - 3 9	1 2
化合物 5 - 4 0	3 3
化合物 5 - 4 1	1 4
化合物 5 - 4 2	1 4
化合物 5 - 4 3	2 1 1
化合物 5 - 4 4	1 3
化合物 5 - 4 5	2 7
化合物 5 - 4 6	
	2 7
化合物 5 - 4 7	4 5
化合物 5 - 4 8	2 9
化合物 5 - 4 9	1 7
化合物 5 - 5 0	8 4
化合物 5 - 5 1	3 8
化合物 5 - 5 2	1 4
化合物 5 - 5 3	3.6
化合物 5 - 5 4	3 1

化合物 5 - 5 5	1 3
<b> 化合物 5 - 5 6</b>	2 6
化合物 5 - 5 7	2 3
化合物 5 - 5 8	3 9
化合物 5 - 5 9	6. 9
化合物 5 - 6 0	3 5
化合物 5 - 6 1	4 5
化合物 5 - 6 2	1 2 6
化合物 5 - 6 3	2 4 1
化合物 5 - 6 4	4. 4
化合物 5 - 6 5	5 6
化合物 5 - 6 6	2.6
化合物 5 - 6 7	1 1
化合物 5 - 6 8	6.4
化合物 5 - 6 9	5 5
化合物 5 - 7 0	2 8
化合物 5 - 7 1	3 4
化合物 5 - 7 2	1 3
化合物 5 - 7 3	1 4 6

表1から明らかなように、本発明化合物は、いずれも優れたRhoキナーゼ阻 害作用を示した。上記のことから、本発明化合物はRhoキナーゼが関与する疾 患の治療剤として非常に有用であることがわかった。

5

10

## B. 眼圧下降作用測定試験

本発明化合物の緑内障治療剤としての有用性を調べるため、カニクイザル(性別:雄性、一群2乃至6匹)に本発明化合物を投与した時の眼圧下降効果を評価検討した。被験化合物としては化合物5-3 (以下、被験化合物1とする)、化合物5-4 (以下、被験化合物2とする)、化合物5-42 (以下、被験化合物3とする)、化合物5-44 (以下、被験化合物4とする)を使用した。

## (被験化合物溶液の調製)

被験化合物 1、2、3又は4を2.6% グリセリン液に溶解後、水酸化ナトリウムを加えてpHを調整し(pH3.5~7.0)、濃度1%(被験化合物1又15 は2)、濃度0.3%(被験化合物3)又は濃度0.1%(被験化合物4)の被験化合物溶液を調製した。

## (眼圧下降評価試験方法)

1) 0. 4%塩酸オキシブプロカイン点眼液をカニクイザルの両眼に一滴点眼し局所麻酔をした。

- 2)被験化合物溶液投与直前に眼圧を測定し初期眼圧とした。
- 5 3)被験化合物溶液を実験動物の片眼に点眼した(対側眼は無処置)。
  - 4) 被験化合物溶液点眼の2時間、4時間及び6時間後に0.4%塩酸オキシブプロカイン点眼液を一滴両眼に点眼し局所麻酔後、眼圧を測定した。各時間の眼圧は3回測定し、その平均値を算出した。

尚、コントロールには被験化合物溶液に代えて、基剤(2.6%グリセリン液 10)のみを投与して、他は上記の1~4)と同じ方法で試験した。

#### (結果及び考察)

被験化合物1を使用した時の結果を図1に、被験化合物2を使用した時の結果を図2に、被験化合物3を使用した時の結果を図3に、被験化合物4を使用した時の結果を図3に、被験化合物4を使用した時の結果を図4に各々示す。眼圧は初期眼圧からの変化値を示す。

15 図1、図2、図3及び図4から明らかなように、本発明化合物は、いずれも優れた眼圧下降作用を示した。上記のことから、本発明化合物は緑内障治療剤として特に有用であることが分かった。

## 産業上の利用可能性

20 本発明は、Rhoキナーゼ阻害作用を有し、Rhoキナーゼが関与する疾患、 例えば、緑内障等の眼疾患治療剤として有用である新規インダゾール誘導体又は その塩を提供するものである。

### 請求の範囲

1. 下記一般式 [1] で表される化合物又はその塩。

[式中、環Xはペンゼン環、又はピリジン環を示し;

10

15

20

R¹とR²は同一又は異なって、水素原子、又は置換若しくは無置換アルキル基を示し; R<sup>1</sup>とR<sup>2</sup>は結合して、置換若しくは無置換シクロアルカン環を形成してもよく; R³とR⁴は同一又は異なって、ハロゲン原子、水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは 無置換アルコキシ基、置換若しくは無置換アルケニルオキシ基、置換若しくは無置換ア ルキニルオキシ基、置換若しくは無置換シクロアルキルオキシ基、置換若しくは無置換 シクロアルケニルオキシ基、置換若しくは無置換アリールオキシ基、置換若しくは無置 換アルキル基、置換若しくは無置換アルケニル基、置換若しくは無置換アルキニル基、 置換若しくは無置換シクロアルキル基、置換若しくは無置換シクロアルケニル基、置換 若しくは無置換アリール基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、ヒド ロカルボニル基、置換若しくは無置換アルキルカルボニル基、置換若しくは無置換アリ ールカルボニル基、アミノ基、置換若しくは無置換アルキルアミノ基、置換若しくは無 置換アリールアミノ基、メルカプト基、置換若しくは無置換アルキルチオ基、置換若し くは無置換アリールチオ基、スルフィン酸基又はそのエステル若しくはそのアミド、ヒ ドロスルフィニル基、置換若しくは無置換アルキルスルフィニル基、置換若しくは無置 換アリールスルフィニル基、スルホン酸基又はそのエステル若しくはそのアミド、ヒド ロスルホニル基、置換若しくは無置換アルキルスルホニル基、置換若しくは無置換アリ ールスルホニル基、ニトロ基、シアノ基、及び置換若しくは無置換単環式複素環からな る群より選択される1又は複数の基を示し:

R<sup>5</sup>はハロゲン原子、水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは無置換アルコキシ基、置換若しくは無置換アリールオキシ基、置換若しくは無置換アルキル基、及び置換若しくは無置換アリール基からなる群より選択される1又は複数の基を示す。]

- 2. 置換アルコキシ基、置換アルキル基、置換アルケニル基、又は置換アリール 基がハロゲン原子、ヒドロキシ基、無置換アルコキシ基、無置換アリール基、ヒドロキ シイミノ基、及び無置換アルコキシイミノ基からなる群より選択される1又は複数の基 で置換されたアルコキシ基、アルキル基、アルケニル基、又はアリール基を示す 請求項1記載の化合物又はその塩。
  - 3. 一般式[I] において、
- 10 環Xがベンゼン環、又はピリジン環を示し:

R¹とR²が水素原子、又はアルキル基を示し:

R<sup>1</sup>とR<sup>2</sup>は結合して、無置換シクロアルカン環を形成してもよく;

R<sup>3</sup>が水素原子、置換アルキル基、無置換アルケニル基、カルボキシ基又はそのエステル若しくはそのアミド、アミノ基、又はシアノ基を示し:

15 R<sup>4</sup>が水素原子、ヒドロキシ基、置換若しくは無置換アルコキシ基、無置換アルケニル オキシ基、無置換シクロアルキルオキシ基、置換若しくは無置換アルキル基、無置換ア ルケニル基、無置換シクロアルキル基、アミノ基、無置換アルキルアミノ基、ニトロ基 、シアノ基、又は単環式複素環基を示し;

R<sup>5</sup>がハロゲン原子、又は水素原子を示す。

- 20 請求項1又は2記載の化合物又はその塩。
  - 4. 置換アルコキシ基がハロゲン原子で置換されたアルコキシ基を示し、置換アルキル基がヒドロキシ基、及びヒドロキシイミノ基からなる群より選択される1又は複数の基で置換されたアルキル基を示す

請求項3記載の化合物又はその塩。

25 5. 一般式 [I] において、

環Xがペンゼン環、又はピリジン環を示し:

R¹とR²が水素原子、メチル基、又はエチル基を示し;

R¹とR²は結合して、シクロペンタン環を形成してもよく:

R<sup>3</sup>が水素原子、ヒドロキシメチル基、ヒドロキシイミノメチル基、1-メチルビニル 基、カルボキシ基、メトキシカルボニル基、アミノカルボニル基、アミノ基、又はシア 5 ノ基を示し:

R<sup>4</sup>が水素原子、ヒドロキシ基、メトキシ基、エトキシ基、nープロピルオキシ基、nープチルオキシ基、イソプロピルオキシ基、ジフルオロメトキシ基、2-フルオロエトキシ基、2、2、2ートリフルオロエトキシ基、アリルオキシ基、シクロプロピルオキシ基、シクロプロピルメチルオキシ基、エチル基、ピニル基、ヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエチル基、シクロプロピル基、アミノ基、メチルアミノ基、ジメチルアミノ基、ジエチルアミノ基、ニトロ基、シアノ基、ピロリジン環、ピロール環、ピラゾール環、オキサゾール環、イソオキサゾール環、ピペリジン環、ピリジン環、又はモルホリン環を示し:

R<sup>5</sup>が塩素原子、又は水素原子を示す

15 請求項1乃至4のいずれか1記載の化合物又はその塩。

6. 一般式 [I] において、

環Xがインダゾール環の5位に置換された

請求項1乃至5のいずれか1記載の化合物又はその塩。

7. ・5 - [4 - (1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1*H*-インダ 20 ゾール、

- ・1-アセチルー5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1 H-インダゾール、
- ・5 [5 (1 -アミノー1 -メチルエチル)ピリジンー2 -イル] -1H-インダ ゾール、
- 25 ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-ニトロ-1*H*-イン ダゾール、

- 5 ・5 [4 (1 Y = 1 1 + 1
- ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-3-カルボキシ-1 H-10 インダゾール、
  - ・3-アミノカルボニルー5- [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル]-1H-インダゾール、
  - ・3-アミノ-5- [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -1 H-イン ダゾール、
- 15 ・5 [4-(1-T)] 3-E 1-X 1
  - ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -3-シアノ-1<math>H-インダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-3-ヒドロキシメチル-
- 20 1 Hーインダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -3-(1-メチルビニル) -1H-インダゾール、
  - ・ $5 [4 (1 7 \le J 1 \cancel{3} + \cancel{4} \cancel{3} + \cancel{5} + \cancel{5} 1] 4 \cancel{5} \cancel{3} + \cancel{5} +$
- $\cdot 5 [5 (1 アミノ 1 メチルエチル) ピリジン<math>- 2 1$ ル] 4 ニトロ 1 H 1

・4 - (N-アセチルアミノ) -5 - [4 <math>- (1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-1 H-インダゾール、

- ・5 [4 (アミノメチル) フェニル] 4 ニトロー1 H インダゾール、
- +4-アミノ-5-[4-(アミノメチル)フェニル]-1 H-インダゾール、
- 5 ・4-アミノー5-[4-(1-アミノシクロペンチル)フェニル]-1 H-インダゾール、
  - ・4-アミノー5- [4-(1-アミノー1-エチルプロピル)フェニル]-1H-インダゾール、
  - ・5-[4-(アミノメチル) フェニル] 4-ジメチルアミノ-<math>1H-インダゾール
- 10 ,
  - ・5 [4-(1-アミノシクロペンチル) フェニル]-4-ジメチルアミノ-1H- インダゾール、
  - ・5 [4-(1-アミノ-1-エチルプロピル) フェニル]-4-ジメチルアミノ-1 H-インダゾール、
- 15 ・5 [4-(1-アミノエチル)フェニル] -4-ジメチルアミノ-1H-インダゾ-ル、
- ・5-[5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-エチル-20 1 <math>H-インダゾール、
  - ・5-[5-(1-T)]-1-Xチルエチル)ピリジン-2-7ル]-4-2クロプロピル-1H-インダゾール、

・5 - [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル]-4-(2-ヒドロキシエチル) -1 H-インダゾール、

- 5 ・5 [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-(1-ヒドロキシエチル) -1H-インダゾール、
  - ・5 [4 (1 アミノ 1 メチルエチル) フェニル] <math>-4 ヒドロキシメチル -1  $H 4 \sim 5$   $J \mu$
  - ・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-4-シアノー1H-イン
- 10 ダゾール、

  - ・1-アセチルー6-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H-インダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピロール-1-イ
- 15 ル) 1 *H*-インダゾール、
  - ・5 [4 (1 アミノー1 メチルエチル)フェニル] 4 イソプロポキシー1 H インダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピペリジン-1- イル) <math>-1H-インダゾール、
- 20 ・5 [4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピロリジン-1-イル)-1H-インダゾール、
- ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-メトキシ-1 H-イ25 ンダゾール、

・5 - [5 - (1 - アミノ - 1 - メチルエチル) ピリジン - 2 - イル] - 4 - メトキシ - 1 H - インダゾール、

- ・5 [5 (1 Y =
- 5 ・5- [5-(1-アミノ-1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-エトキシ -1 H-インダゾール、
  - ・5 [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル]-4-ヒドロキシ-1H-インダゾール、
- ・5 [4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] <math>-4-エトキシ-1H-イ 10 ンダゾール、
  - ・5 [5 (1 Y = 1 4 1 +
  - ・5-[5-(1-アミノ-1-エチルプロピル) ピリジン-2-イル]-4-メトキシー1H-インダゾ-ル、
- .5 [4 (1 アミノ 1 メチルエチル) フェニル] 4 n プロポキシ 1 H インダゾ ル、
- ・5- [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-(2, 2, 2-トリ
- 20 フルオロエトキシ) -1 H-インダゾール、
  - ・5 [4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-n-プトキシ-1H
  - ・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル] -4-(2-フルオロエト +シ) -1<math>H-インダゾール、
- 25 ・ 4-アリルオキシー5- [4-(1-アミノー1-メチルエチル)フェニル]-1H

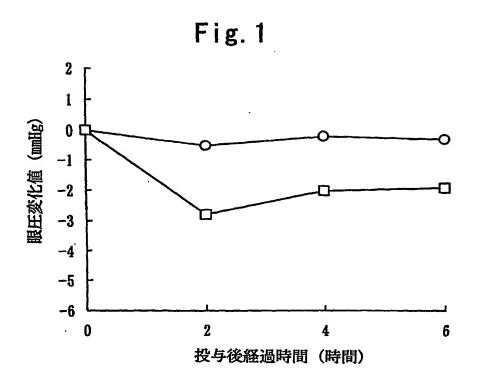
・5 - [5 - (1 - アミノー1 - メチルエチル)ピリジン- 2 - イル] - 4 - n - プロポキシー1 H - インダゾール、

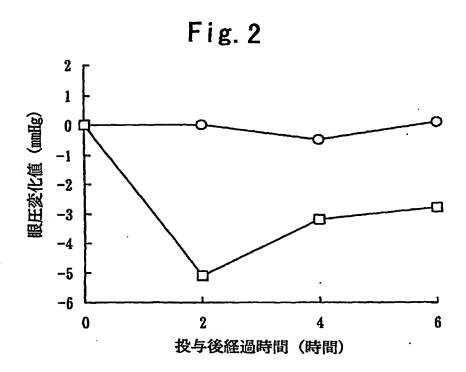
- ・5 [5 (1 Y =
- - ・5 [4-(1-アミノー1-メチルエチル) フェニル<math>]-4-(ピリジン-4-イル)-1H-インダゾール、
  - ・5 [4 (1 アミノー 1 メチルエチル)フェニル] 4 (ピリジン 3 イ
- 10 ル) 1 *H*-インダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノー1-メチルエチル)]フェニル]-4-(ピリジン-2-イル) -1 H-インダゾール、
  - ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル) フェニル] -4-(ピラゾール-4- イル) -1<math>H-インダゾール、
- 15 ・5 [5 (1 アミノー1 メチルエチル)ピリジン- 2 イル] 4 (ピラゾ ル- 4 イル)- 1 H- インダゾール、
  - ・5 [4 (1 アミノー1 メチルエチル) フェニル] 4 (オキサゾール 5 イル) 1 H インダゾール、
- ・5-[4-(1-アミノ-1-メチルエチル)フェニル]-4-(ピラゾール-3-
- 20 イル) 1 *H*-インダゾール、

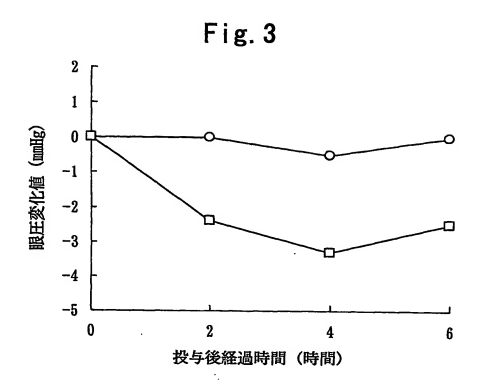
  - ・5 [5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジン-2-イル] -4-ヒドロキシ-1H-インダゾール、
- $\cdot$ 5 [5 (1 アミノー1 メチルエチル) ピリジン 2 イル] 4 シクロプロピルオキシ 1 H インダゾール、

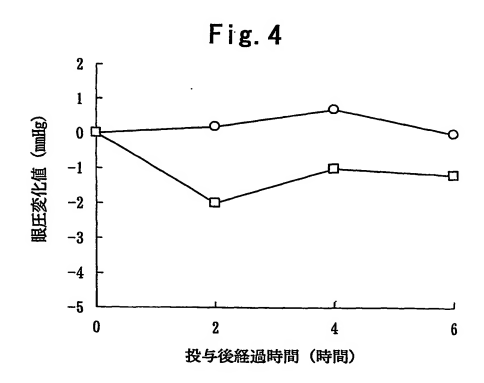
・5 - [5 - (1 - T = 1 - 1 - 1 +

- ・5 [4-(1-アミノ-1-エチルプロピル)フェニル]-4-ジフルオロメトキシ-1H-インダゾール、及び
- 5 ・5-[5-(1-アミノー1-メチルエチル) ピリジンー2-イル]-4-シクロプ ロピルメチルオキシー1 H-インダゾールからなる群より選択される化合物又はその塩
  - 8. 請求項1乃至7のいずれか1記載の化合物又はその塩を含有する医薬組成物
- 10 9. 請求項1乃至7のいずれか1記載の化合物又はその塩を有効成分として含有するRhoキナーゼ阻害剤。
  - 10. 請求項1乃至7のいずれか1記載の化合物又はその塩を有効成分として含有する緑内障治療剤。









## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/015663

A. CLASSIFIC Int.Cl	CATION OF SUBJECT MATTER  C07D231/56, 401/04, A61K31/41	6, 31/4439, A61P27/06,	43/00	
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC				
B. FIELDS SE				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>7</sup> C07D231/56, 401/04, A61K31/416, 31/4439, A61P27/06, 43/00				
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched  Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)				
CA (STN)	), CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)	ata base and, where practicable, scalen o	mis usea)	
C. DOCUMEN	ITS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.	
A	09 August 2001 (09.08.01),	ry Co., Ltd.), 2004-102437 A	1-10	
A	WO 01/053268 A2 (Agouron PhanusA), 26 July, 2001 (26.07.01), & JP 2003-520273 A	rmaceuticals, Inc.,	1-10	
Further do	ocuments are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.		
"A" document of to be of par "E" earlier applifiling date "L" document of tited to est special reas "O" document of document of the priority date	gories of cited documents: lefining the general state of the art which is not considered ticular relevance leation or patent but published on or after the international which may throw doubts on priority claim(s) or which is ablish the publication date of another citation or other on (as specified) leferring to an oral disclosure, use, exhibition or other means ublished prior to the international filing date but later than the e claimed	"Y" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention  "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone  "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art  "&" document member of the same patent family  Date of mailing of the international search report		
	uary, 2005 (07.01.05)	01 February, 2005	(01.02.05)	
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.		

	<del></del>			
A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07D231/56, 401/04, A61K31/416, 31/4439, A61P27/0 6, 43/00				
·D 御水ナダ	テった分野			
	1つた分野 B小限資料(国際特許分類(IPC))			
	C07D231/56, 401/04, A	61K31/416, 31/4439,	A 6 1 P 2 7 / 0	
最小限資料以外	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの	,	··	
. •				
		•		
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、 N), CAPLUS(STN), REGISTR	調査に使用した用語) Y (STN)		
			•	
C 問事子。	くし切みとれる女神			
C. 関連する	ると認められる文献		関連する	
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連すると	さは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号	
A	WO 01/056988 A1 (麒麟麦酒株式会社 & US 2004-102437 A		1-10	
<b>A</b> .	WO 01/053268 A2 (Agouron Pharmace 26 & JP 2003-520273 A	uticals, Inc., USA) 2001.07.	1-10	
. •				
		,	,	
□ C欄の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
・もの 「E」国際とは 以後を権 「L」優先権 日本献(5 「O」口頭に。	のカテゴリー 車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 質日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 質日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	上の文献との、当業者にとって! よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理論 当該文献のみで発明 えられるもの 当該文献と他の1以 当明である組合せに るもの	
国際調査を完了	了した日 07.01.2005	国際調査報告の発送日 01.2.2	2005	
日本国	の名称及びあて先 国特許庁(ISA/JP)	特許庁審査官(権限のある職員) 渡辺 仁	4P 8213	
	郵便番号100-8915 配子代田区霞が関三丁目4番3号	   電話番号	内線 3492	